Technologie des produits alimentaires

Science des aliments

Biochimie • Microbiologie • Procédés • Produits

Romain Jeantet
Thomas Croguennec
Pierre Schuck
Gérard Brulé

coordonnateurs

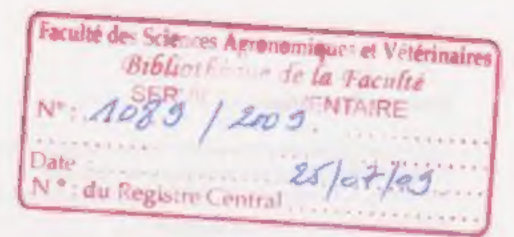


Science des aliments

Biochimie - Microbiologie - Procédés - Produits

Volume 2

Technologie des produits etimentaires



Science des aliments

Biochimie - Microbiologie - Procédés - Produits

Volume 2

Technologie des produits alimentaires

Romain Jeantet
Thomas Croguennec
Pierre Schuck
Gérard Brulé

Coordonnateurs



11, rue Lavoisier 75008 Paris

LONDRES - PARIS - NEW YORK

Chez le même éditeur

Science des aliments : Biochimie - Microbiologie - Procédés - Produits

1. Stabilisation biologique et physico-chimique

R. Jeantet, T. Croguennec, P. Schuck, G. Brule, coord., 2006

Les polyphénols en agroalimentaire

P. Sarni-Manchado, V. Cheynier, coord., 2006

Méthodes d'analyses immunochimiques pour le contrôle de qualité dans les IAA. P. Arbault, J. Daussant, coord., 2005

Risques et crises alimentaires C. Lahellec, coord., 2005

Lipides et corps gras olimentaires

J. Graille, coord., 2003

L'eau dans les aliments

M. Le Meste, D. Lorient, D. Simatos, coord., 2002

Technologies de transformation des fruits

G. Albagane, P. Varoquaux,

J.-C. Montigaud, coord., 2002

Additifs et auxiliaires de fabrication dans les industries agroalimentaires J.-L. Multon, coord., 2002

Aliments fonctionnels

M. B Roberfroid, coord., 2002

Technologie des légimes

Y. Tirilly, C.M Bourgeois, coord., 1999

Technologies des produits de charcuterie et des salaisons

P. Durand, coord, 1999



C LAVOISIER, 2007

ISBN - 978-2-7430-0888-8

Toute reproduction ou représentation intégrale ou partielle, par quelque procédé que ce soit, des pages publiées dans le présent ouvrage, finite surs l'autornation de l'éditeur ou du Centre Français d'Exploitation du droit de copie (20, rue des Grands-Augustins - 75006 Paris), en illicite et constitue une contrefaçon. Seules sont autorisées, d'une part, les reproductions strictement réservées à l'usage prive du copiete et non destinées à une unitiation collective, et, d'autre part, les analyses et courtes citations justifiées par le caractère scientifique ou d'information de l'œuvre dans laquelle elles sent incorporées (Loi du impuillet 1992 - art. L 122-4 et L 122-5 et Code Pénal art. 425).

expensed — I. is a physicistrate in the seasons follows and seasons

Liste des auteurs

Marc Anton

ingénieur, docteur en physico-chimie, habilité à diriger des recherches directeur de recherches unité « biopolymères, interactions, assemblages » Inra – caractérisation et élaboration des produits issus de l'agriculture rue de la Géraudière BP 71627 44316 Nantes cedex 3

Alain Baron

docteur en physiologie végétale, habilité à diriger des recherches directeur de l'unité de recherches cidricoles Inra – caractérisation et élaboration des produits issus de l'agriculture Domaine de la Motte BP 35327 35653 Le Rheu cedex

Gérard Brulé

docteur en chimie organique habilité à diriger des recherches professeur émérite en physico-chimie des bioproduits Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Florence Charles

docteur en sciences des aliments maître de conférences en post-récolte et physiologie végétale université d'Avignon et des Pays de Vaucluse département physiologie végétale 33, rue Louis Pasteur 84000 Avignon

Hubert Chiron

assistant ingénieur
responsable du fournil expérimental
INRA – BIA – MC2
Cepia
rue de la Géraudière
BP 71627,
44316 Nantes cedex 3

Thomas Croquennec

docteur en physico-chimie et qualité des bioproduits maître de conférences en physico-chimie des bioproduits Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Jean-Francois Drilleau

directeur de recherches unité de recherches cidricoles Inra – caractérisation et élaboration des produits issus de l'agriculture Domaine de la Motte BP 35327 35653 Le Rheu cedex

Catherine Guerin-Dubiard

docteur en sciences chimiques maître de conférences en science des aliments (halio-alimentaire) Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Romain Jeantet

ingénieur, docteur en physico-chimie et qualité des bio-produits, habilité à diriger des recherches professeur en génie des procédés et technologie laitière Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Valerie Lechevalier

ingénieur, docteur en physico-chimie et qualité des bioproduits maître de conférences en science et technologie des aliments Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Jean-Michel Le Quere

ingénieur de recherches, unité de recherches cidricoles Inra – caractérisation et élaboration des produits issus de l'agriculture Domaine de la Motte BP 35327 35653 Le Rheu cedex

Claude Masson

ingénieur, docteur d'état en nutrition de l'université de Dijon professeur, président du département département agroalimentaire Agrocampus - Rennes 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Francoise Nau

ingénieur, docteur en sciences agronomiques professeur en science des aliments Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Ludivine Perrocheau

docteur en sciences agroalimentaires Inserm - Paris - Santé - U592 Hôpital Saint-Antoine - Bâtiment Kourilsky 184, rue du Fauhourg Saint-Antoine 75571 Paris cedex 12

Philippe Roussel

ingénieur professeur agrégé université Pierre et Marie Curie 4, place Jussieu 75042 Paris

Pierre Schuck

docteur en physico-chimie et qualité des bio-produits ingénieur de recherches Inra - unité mixie de recherche sciences et technologie du lait et de l'œuf 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Jean-Louis Thapon

ingénieur, docteur sciences des aliments de l'école nationale supérieure agronomique de Rennes professeur en technologie alimentaire Agrocampus - Rennes département agroalimentaire 65, rue de St Brieuc 35042 Rennes cedex

Patrick Varoquaux

ingénieur agronome, docteur ingénieur en biologie directeur de recherche à l'Inra INRA - UMR 408 Domaine Saint-Paul, Site Agroparc 84914 Avignon cedex Mare Anton: chapitre 3 avec Françoise Nau et Valérie Lechevalier

Alain Baron : chapitre 6 avec Jean-Michel Le Queré et Jean-François Drilleau

Gérard Brulé: Introduction générale, chapitre 8 (avec Thomas Croguennec), 9 et 10 (avec Romain Jeantet)

Florence Charles: chapitre 7 (avec Patrick Varoquaux)

Hubert Chiron: chapitre 4 (avec Philippe Roussel)

Thomas Croquennee: chapitre 1 (avec Romain Jeantet et Pierre Schuck), 8 (avec Gérard Brulé), 11 (avec Valérie Lechevalier et Pierre Schuck).

Jean-Francois Drilleau : chapitre 6 avec Alain Baron et Jean-Michel Le Queré

Catherine Guerin: chapitre 2 (avec Jean-Louis Thapon)

Romain Jeantet: chapitre 1 (avec Thomas Croguennec et Pierre Schuck), 9 et 10 (avec Gérard Brulé)

Valérie Lechevalier: chapitre 3 (avec Marc Anton et Françoise Nau), II (avec Thomas Croguennec et Pierre Schuck), 12 et 13 (avec Claude Masson).

Jean-Michel Le Queré : chapitre 6 avec Alain Baron et Jean-François Drilleau

Claude Masson: chapitre 12 et 13 (avec Valérie Lechevalier).

Françoise Nau : chapitre 3 avec Marc Anton et Valérie Lechevalier

Ludlvine Perrocheau : chapitre 5

Philippe Roussel: chapitre 4 (avec Hubert Chiron)

Pierre Schnek: chapitre 1 (avec Thomas Croguennec et Romain Jeantet), 11 (avec Thomas Croguennec et Valérie Lechevalier)

Jean-Louis Thapon: chapitre 2 (avec Catherine Guérin)

Patrick Varoquaux : chapitre 7 (avec Florence Charles)



Table des matières

Introduction

De la conception de l'aliment à la technologie d'assemblage
Première partie
Biochimie et technologie des produits d'origine animale
Chapitre 1
Du lait aux produits laitiers
1. Biochimie et physico-chimie du Init
J.1. Matière grasse laitière
1.1.1. Composition et caractéristiques de la matière grasse laitière
1.1.2. Membrane des globules gras
1.2. Glucides
1.3. Protéines
1.3.1. Caséines
1.3.2. Structure de la micelle de caseine.
1.3.3. Protéines sériques
1.4. Minéraux du luit
2. Bases biologiques et physico-chimiques de la transformation du lait
2.1. Facteurs de stabilité des globules gras
2.1.1. Globules gras natifs
2.1.2. Globules gras homogénéisés
2.2. Facteurs de stabilité des proteines
2.2.1 Influence de la température
2.2.2 Influence d'une concentration du lait
2.2.3 Influence d'une modification de l'environnement ionique 2.2.4. Influence d'une scidification 23
2.2.5. Influence d'un ajout de présure
2.2.3. Unituence a un ajout de présure

	3.1. Laits de consommation	1
	3.1.1. Lait cru	
	3.1.2. Laits traites thermiquement	r
	3.1.3. Laits microfiltrés	
	3.2. Produits laitiers fermentes	
	3.2.1. Standardisation du lait de fabrication	
	3.2.2. Homogénéisation	
	3.2.3. Traitement thermique	
	3.2.4. Fermentation.	
	3.3. Laits en poudre	
	3.3.1. Sechage du lait	
	3.3.2. Propriétés physiques des pondres de lait	
	3.3.3. Propriétés technologiques des poudres de lait	
	3.4. Fromages	
	3.4.1. Standardisation physico-chimique et biologique des laits 41	
	3.4.2. Congulation	
	3.4.3. Egoutinge 44	
	3.4.4. Affinage	
	3.4.5. Accidents de fromagerie et défauts des fromages	
	3.5. Cremes et beurres	
	3.5.1. Cremes	
	3.5.2. Beurres	
	3.5.3. Beurre NIZO	
	Chapitre 2	
	Du muscle à la viande et aux produits dérivés	
1.	Biochimic du muscle (animaux terrestres et poissons)	
	1.1. Organisation et composition du muscle de viande et de poisson	
	1-1.1 Organisation des tissus	
	1.1.2. Comparaison des compositions biochimiques du muscle de la viande	
	et du poisson	
	1.2. Structure du muscle	
	1.2.1. Cellule musculaire	
	1.2.2. Muscles biancs et muscles rouges	
	1.2.3. Tissu conjonctif	
	1.3. Protéines	
	1.3.1. Protéines du tissu muscolaire	
	1.3.2. Proteines du tissu conjonctif	
	1.3.3 Autres proteines du tissu conjonctif	
	1.4 Glucides	
	1.5. Vitamines et minéraux.	
2	Bases biologiques et physico-chimiques de la transformation du muscle	
201	2.1. Contraction musculaire	
	7.1.1. Couplant de l'exceptation et de la continue de la continue de l'exceptation et de la continue de l'exceptation et de la continue de l'exceptation et de la continue	
	2.1.1. Couplage de l'excitation et de la contraction 82	
	2.1.1 Couplage de l'excitation et de la contraction 82 2.1.2 Relaxation	
	2.1.1. Couplage de l'excitation et de la contraction 82	

	Évolution du muscle après la mort	84
	1 Transport des animaux	K4
	2.2.2. L'étourdissement et la mon	84
	2.3 État pantelant ou phase d'exertabilité musculaire :	85
	2.2.4 La rigor mortes ou phase de rigidité cadavérique	86
	2.5 Résolution de la rigor mortis la maturation	90
	2.16 Phase d'autolyse ou de putrefaction	- 93
	notogie de la viande et du poisson.	-93
	Technologie de la viande,.	23
	3 1.1. Fabrication du jambon	43
	3-1.2 Fabrication du saucisson sec	96
13.	Technologie du poisson	99
	1.2.1. Fabrication des marmades .	99
	3.2.2 Fabrication du surimi	101
	Chapitre 3	
	De l'œuf aux ovoproduits	
	r to pouse, matiere première de l'indistrie des oveprod. Is	107
	Structure et composition	107
	Caracter's rates based imiques et passica chimiques des fractions prote ques	1
	et lipidiques de l'œuf	(11)
	1.2.1 Proteines du blanc d'œuf	(0)
	1.2.2. Constituants proteiques du jaune d'œuf	111
	1 2 3 Lip des du jaune d'œuf	1 3
	netes physics, chan ques des diverses fractions de l'agut	113
	Proprietes interfaciales	113
	2.1.1. Propriétés moussantes du blanc d'œuf	13
	2.1.2. Propriétés émulsifiantes du jaune d'œul	
	Propriétés gelifiantes.	- IX
	2.2.1. Blane d'œuf	118
	2 2 2. Juane d'reuf	12
	strie des ovaproduits technologies et produits	123
	Decontamination des coquilles	
	Cassage et separation du blanc et du jaune	125
	Decentamination et stabilisation des ovoproduits de première transformation	26
	3 3 1. Traitements thermiques	26
	3 3 2 Radiations iomsantes	28
	3 3.3. Diminution de l'a _w .	128
	Oxoprous (s elabores seconda fransformation)	129
3.5	Produits d'extraction de l'œuf	130

Deuxieme partie

Brighting edited foregoedes producted origin vegetale

Chapitre 4

Du ble au pain et aux pates alimentaires

١.	L. Biochimie et physico-chimie du ble	39
	1.1 Composition globale,	39
	1.1.1. Caracteristiques histologiques du grain de ble	140
	1.1.2. Structure de l'albumen amylacé (amande)	142
	1.1.3. Structure des enveloppes :	142
	1.1.4. Structure du germe	143
	1.2. Structure et proprietes des constituants	144
	1.2.1, Glucides	(44
	1 2 2 Proteines .	148
	1 2.3 Lipides	150
2	2. Bases bioreg ques et physico-chamiques de la transformation du ble	151
	2 1. Élaboration de la texture	153
	2.1.1. Structuration des pâtes boulangeres	153
	2.1.2 Some unition des pates alimentaires	155
	2.1 3. Formage des pates	156
	2 f 4. Expansion	157
	2 ! 5. Stabilisation	
	2.2. Emboration de la couleur et de la flaveur	58
	2 2.1. Reactions d'oxydation	158
	2 2 2. Fermentations	159
	2.2.3 Reactions de Maillard et de caramelisation	15)
1	3 l'echnologie de la mauture, de la paint catain et de la pasa, cation du b	lc 160
	3.1. Transformation on grain en fariacs el semoules	160
	3 1 1 Transformation du ble tendre en farine	160
	3 1 2 Transformation du ble dur en semoules	
	3.2. Parufication	
	3 2 1. Valeur boulangere	
	3.2.2. Crueres qualité de la valeur bou angere des bles tendres	169
	3.2.3. Conduites de panification	172
	3.3 Pastification	181
	3.3.1. Valeur pastiere	182
	3/3/2. Conduites de pastification ;	185
	Chapure 5	
	the Porce à la lugge	

De l'orge à la lueri

Biochimie et structure de l'orge et du malt	161
1.1 Morphologie du grain d'orge,	92
1.2. Composition biochimique de l'orge	142
1.3 Composition et structure des aroidons et protemes	44
13. Amidon	94

	1 3 2 Protêmes	194
	† 4 Effet du maltage	195
	Objectifs du maltage	95
	1 4.2. Trempe	46
	1 4 3 Germmation	96
	1 4.4. Toura linge .	197
	Hises his agiques el physico-chim ques o	
	Di gradat on enzymat que des am de	
	2 1 Degradation enzymatique au	
	2 Degradation enzymat que au c	
	2.2 remeries, bute du mout	204
	2.3.1. Objectifs de la fermentation	205
	2 2.2. Modifications biochimiques	205
3	3 Technologie des bières :	205
	3 Etapes du maltage	205
	3 t 1 Trempe	206
	3.1.2. Germination	207
	7 7 Touraillage,	2 17
	3 1 4. Dégermage et stockage du mi	nlt. 2.38
	2 Etapes de la fabrication de la biere	20%
	121 Concassage	26K
	12.2 Maceration	208
	3 2 3. Eltration de la maïsche	210
	3.2.4. Ébullition du moût :	210
	• 2.5. Clarification et refroidisseme	nt du moût . 211
	3.2.6. Fermentation.	211
	127 Garde	2.1
	3.2.8 Ediration	213
	3.2.9 Stabilisation	213
	3.2.10 Conditionnement	- z
	Ch	арите б
	Les Factorias - Site I	in 6s of products for a mission
ı	1 Developpement des fruits :	215
	Phases du développement .	2.5
	1.2 Maturation des fruits	2,6
	1.2.1. Rôle de l'ethylene	217
	1.2.2. Modification pariétale	218
	1.2.3. Synthèse des composés arom	natiques 219
	Biochimie des jus de fruits	220
	2 I Pectines	220
	2.1.1. Régions homogalacturonaires	s (HG) 221
	2 2 Regions thannogalacturonar	
	2 3 Quelques proprietes des pect	***
	2.2 Enzymes pectinolytiques	224
	2.2.1 Pecture methylesterases	224

	" ? " Polygalactoronases	774
	223 Lyuses	334
	2.24 Arab nariases	227
	2.3 Composes amers et astringents	227
	23 - Licionordes	228
	2.3.2 Flavariones	227
	2.3.3 Proauthocyan dels	230
Э,	Technologie des jus de fruits.	230
	3.1 Preparation des fruits.	230
	3 2. Pretraitement.	23
	3 3 Pressage	231
	3 3.1 Pressoirs discontinus	233
	3 3 2. Presses a bando	232
	3.3 3. Aides au pressage	232
	3.3.4 Extracteurs pour agrumes	232
	3 4. Traitement des jus de fruit	233
	3.4.1. Stabilisation des jus troubles.	244
	3.4.2. Clarification des jus	236
	3.4.3. Traitements de desamerisation	238
	3.5. Pasteurisation, pascalisation et concentration	240
	3.5 1. Pasteurisation	240
	3.5.2. Traitements hautes pressions :	243
	3.5.3. Concentration	24%
4.	Cidre	242
	4.1 Particularités du cidre français .	242
	4.2 Procedes prefermentaires	243
	4.2.1 Extraction des mouts .	243
	4.2.2. Curvication prefermentaire	2+4
	4.3. Action des micro-organismes	244
	4.3.1. Successions de fevures et fermentation :	244
	4 3.2 Alterations levumennes et bacteriennes,	246
	4.4. Interventions recanolog ques fermentaires et pos-fermentaires	248
	4.4.1. Conquite des fermentations	248
	4.4.2 Operations de conditionnement .	249
	Charare =	

I.	L'activité réspiratoire des végétaux	242
	l. Mesure et mode isat on de l'activité respiratoire	252
	1.2. Maitrise de l'activité respiratoire ;	254
2.	Brumssement enzymatique	255
	2.1 Mecanisme et evaluation	255
	2.2. Prevention du brumssement enzymatique.	256
3	Les operations unitaires de l'abrication des produits « 4 gantine »	
	Principaux problemes scientifiques et techniques.	257
	3.1. Les maderes premières se éet on des varieles et des modes de culture	259

287

28X

-	
=	
~	
20	
20	
-	
- 20	
127	
-	
В	
- 5	
10	
10	
æ	
- 6	
100	
18	
- 6	
-0	
- 5	
-51	
190	
£	
ź	
- 6	
- 21	
-	
- 19	
-2	
-	
-	
-	
-	
3	
-5	
-	
-	
1	
- 2	
- 74	
-	
- 1	
- 1	
- 25	
31	
3	
-	
- 6	
- 6	
- 5	
-	
3	
100	
-	

3.3 | Pouvoir emulsifiant

3 3 2. Pouvoir moussant...

Higher P	in the state of th	
2 7	Con role de la qualité de la matière première. L'agreage	260
	Parage et me ange	260
	Decoape	26
3.5.	Lavage et desintection	262
	3.5.1 Description des procedes tradit snac side lavage et des niection	263
	3 5 2. Procedes alternatifs au chlore	263
	3.5.3. La lutte contre le developpement microbien .	265
3.6.	Essorage et sechage	265
3.7		266
	Ensachage	266
	nallage sous atmosphère modifiée	267
	Dith sion des gaz à travers les films à embarage	267
	4.1.1 Mesi re et in sdelisat on de la diffusion des gaz a travers, es fil ne	267
	4.1.2. Les différents expos de fil ils d'embalique un ses	268
13	Evolution des teneurs gazeuses dans les emballages sous almospilete	
	n whitee	260
	Troisieme partie	
	Printserie on voi 110	
	Chapitre 8	
	Proprietes fonctionnelles des ingredients	
Inte	ractions were least proprietes dinvariation el pouvoir eposs ssant	271
11	Source as interactions	2.3
2	Influence des constituents by dreph, es sur la 3 spombilité et mobilité	
	de l'enu	28
1	Inflactice de l'Adratation y a sa so ubilisation, la structure et la mobile	
	des macromolecules	28
	Table 1 I have a first on an area on the property for the first others.	

Chapitre 9

Master players of the restriction of the second		
(Separation particulaire .	271	
1.1 Agregation insoluble sation, cristal isation determents nio ecusaires	242	
1.1.1 Agregation isnelectrique tonique thermos um que	242	
1.1.2. Inso ubi isat on par abaissement de la constante dielectrique		
du solvant	294	
I 1 3 Crista-Itsation	294	
1.2. Procédés de séparation	295	
1.2.1. Décantation et centrifugation	295	
1.2.2. Microfiltration	136	
2. Separation moleculaire de nature stérique	298	,
2.1. Reduction ou accroissement de la taille des monerales à séparer	2.28	
2.2 Procedes de séparation	298	
2.2.1. Ultrafiltration	298	
2.2.2 Chromatographie d'exclusion	3,35	
3. Separation moteculaire de nature ionique	306	
Influence des caracterist ques physico-chimiques du solvant sur la charge.	306	
3 2. Procedes de separation	36.7	
3 2.1. Electrodialyse	3.37	
3.2.2. Chromatographie d'echange d'iona	3.38	
4. Separation moléculaire par affinité	311	
4.1. Immobilisation des ligands	11	
4.2. Procedé d'extraction	312	
5. Extraction de molécules lipophiles	311	
5.1. Partition mo eeu aire cittre deux phases non m suib es	1.1	
6. Separation apres himmores en des morecules a eliminer.	114	
Chapure 10		
B mixery in the External risks show on ques-		
Transfermations biologiques	317	
1 Agents blung ques	317	
1.2. Cinétiques de bioconversion	318	
1.2.1. Cinetique microbienne	3 N	#
1.2.2. Canétique enzymatique	123	8
1.2.3. Craetiques en milieu héterogène	326	100
1.3. Bioreacteurs	329	opi
1 3.1. Reacteur discontinu (batch)	330	Poli
1 3.2. Reacteur discontinu alimenté (Fed batch)	331	19 00
1.3.3. Réacteur continu parfastement agité		
(CSTR: continued stirred tank reactor)	333	good
3.4 Reacteur continua at fixe on a coon ement piston		Le photocopie non autorisse est on déser
(PFR plug flow reactor)	316	3
1-3.5. Réacteur PFR avec recyclage	337	HBH
1.4 Critéres de choix d'un bioréacteur	338	-enshower
3 4.1. Taux de conversion	338	9

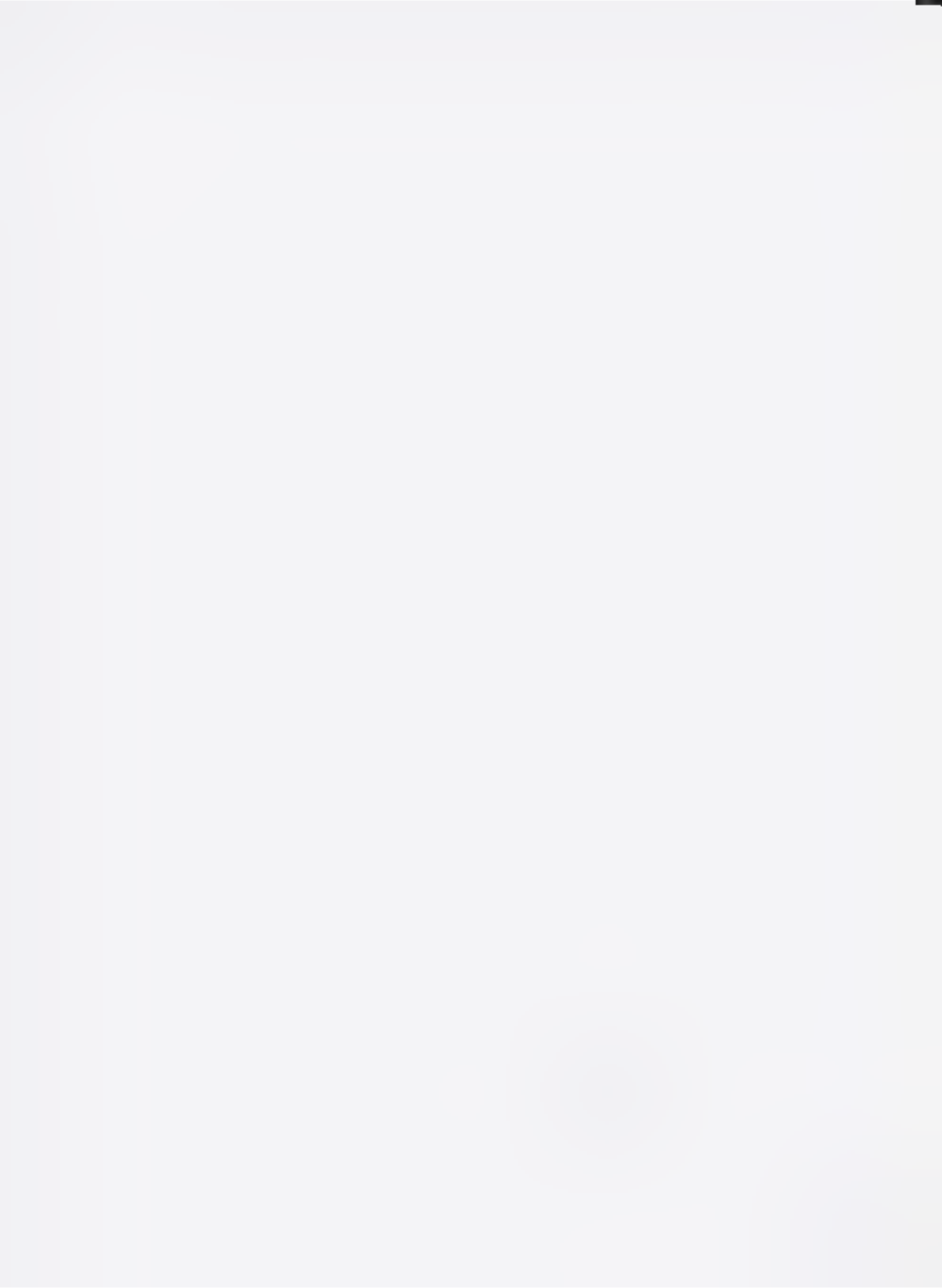
1	
Latitud das	maneres
MANAGE MES	MMINELES

37	π	Ŧ	Ŧ	1	
А	٦	ř.	ł	ı	

1 4 2, 1nh bitions,	339
1.4.3 Mod ficacions physico chimiques du misjeu reactionnel	139
5. Assemblage de bioreacteurs	339
Transformations physico-chimiques	341
2.1 Traitements hydrothermiques et mecan ques	142
2.2. Reticulation des macromolecules	, 345
2.3 Greffage de groupements tonctionnels	346
2 4. Hydrogenation	347
Chapitre 11	
Mise en œuvre des techniques separatives	
Proteines et peptides	349
1 f. Proteines et peptides issus du lart	
1 Concentres de proteines totales	350
. 2 Casémes totales (casemes/casémates)	392
1.1 Proteines solubles totales	145
1.4 Proteines individuelles .	356
1.4 Peptides bioactifs	35x
1.2. Extraction du lysozyme à partir du blanc d'œuf	35.)
1.3. Extraction de la gelatine	3(4)
4. Proteines vegeta es	163
Cilculden	363
2.1 Sacharuse	163
2.1.1 Obtention des jus bruts	161→
2.1.2. Épuration des jus	16.7
2.1.3. Concentration des jus par évaporation	36k
2.1.4. Cristallisation du saccharose	368
2.1.5 Rad nage	171
2.1.6 Sechage	171
2 i 7 Cond comemon	112
2 N. Applications du saccharose et de ses denves en alimentaire	372
2.2 Lactose,	375
2.2.1 Extraction et purification .	375
2.2.2 Derivés du lactose	177
2.3 Polysacchandes	378
2.3.1 Amidon	378
2.3.2 Carraghenaries	381
2.3.3 Arganates	383
2 3 4 Peet nes	384
2.3.5 Nonthane	384
, ipides	386
3.1 Technologie de préparation des hu les végetales	387
3 1.1. Obtention de l'hurle brute	3×7
3 1.2. Raffinage de l'Ituile brute	3×8
3.2. Traitements de modification des lipides	391
3.2.1. Hydrogenston	391

	3.2.2 Trans-esterification	393
	3.2.3. Fractionnement	395
4.	Pigments et arômes	396
	4.1. Nature des pigments et arômes	397
	4.2 Extraction concentration des colorants et aromes	4.13
	4.2.1, Extraction solide/liquide	403
	4.2.2. Extraction liquide/liquide	405
	4 2.3. Extraction par distillation	405
	4 2 4. Extraction par expression	406
	4.3 Formulation	406
	Quatrieme partie	
	I inhallage et conditionnement	
	Chapitre 12	
	F mballage	
1	Défination et principes fondamentaux	413
2,	Fonctions de l'emba lage	114
	2.1 Fonctous technicues de l'embacage	414
	2.1 Contenant	→ 1 →
	2.1.2 Logistique	414
	2 1 3 Prestructuers	4 5
	2 1 4 Sension	4 h
	2.2. Fonetions communication accrembal age	4
	2.2.1 Marketing	4 7
	2.2.2 Information	4 8
	2.2.3. Communication	3 %
	2.3 Fonction environnementale de l'emballage	4.8
3.	Les proprietes de l'emballage	419
	3 Permeabilite	420
	3.1.1 Principes physiques .	420
	3 2. Paramètres influents sur la permeabilite	421
	3.1.3. Notion de permeabilité selective	423
	3.2 Migrations	423
	3.2.1. Mignatis potenticis	424
	3 2.2. Types de migration	426
	3 2 3. Tests de migration et reglementation .	428
	3.3. Autres propriétés des embaliages	42×
	3.3.1 Résistance mécanique	428
	3.3.2. Conductibilite thermique	424
4	4.3.3. Proprietes barrieres au raximaciment. Matagenes d'ampartique	409
·It.	Materiaux d'embatiage :	429
	4.1 Materialix cellulos ques 4.1 Bois	430
	1) 2 December 1 and 2	136

	4.13. Cellu ose moulee.	43.3
	+ 2 Verre	437
	4.3 Metaux	433
	43. Acter	\$33
	432 Alaminium	434
	4.3.3. Les vernis de protection de l'embal age meta lique	434
	4 4. Piastiques	+36
	4.4.1 Composition	436
	4.4.2 Mise en œuvre	439
	4.5. Biomatériaux	440
	4.5.1. Lit I sation de biopolymères pour la labrication d'emba lages	440
	4.5.2. Propriétés et appacations des bio-emballages	4010
	Chapitre 13	
	Conditionnement	
1	Conditionnement sous vide :	443
	Conditionnement sous atmosphère modifice	445
	2.1. Rôle des gnz	445
	2 I Azote	445
	2 2 Diexyce ac carbone	445
	2 1 Oxygene	446
	2 4 Autres gaz	446
	3.2 Applications	447
	2.2 L. Produits secs (a., < 0.4-0.5)	447
	2.2.2. Proce two hum deconformediate (0.4) a., (1.8)	447
	2.2.1 Procests a forte bair dite (a. C.8)	447
	2.3. Reglementation	440

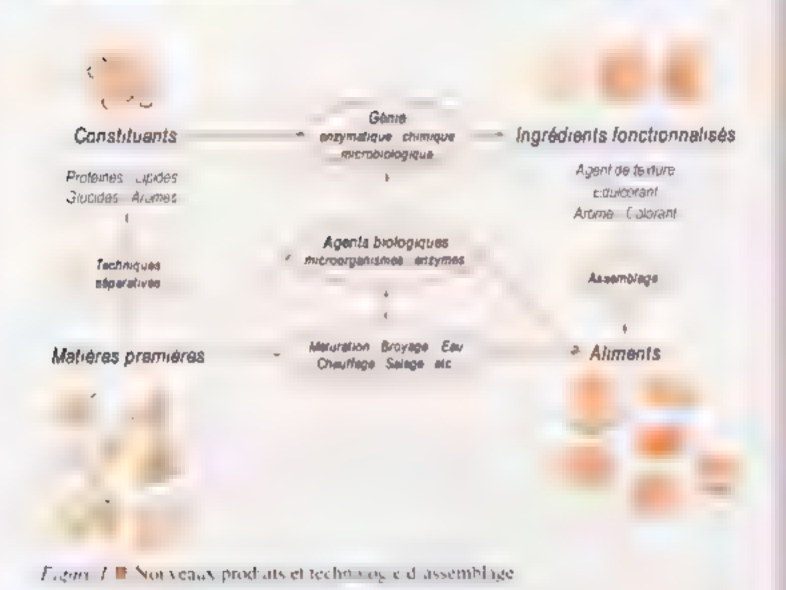


Introduction

La transformation en aliments des matieres premieres issues de la cuel·leite, de chasse, de la peche pais de l'agraculture et de l'elevage à tou ours repondu à un , ve objectif l'assarer la conservation des elements nutritifs pour en différer la ciso in nation dans l'espace et le temps et élaborer des produits présentant une unde diversité en matière de texture et d'aronte pour satisfaire les besons sencirels. Le développement de l'agriculture et de l'élévage à permis une meilleure attrise de l'approvisionnement, bien q'e la fourniture des produits agricoles soit plemps restee très irrègalière en raison d'aleus chinatiques ou sanataires et du ractère saisonn et de certaines productions. Par à lleurs, le caractère crucial de la cibilisat on et ou transformation de la matière agricole s'est amplifie avec l'exode and qui s'est traduit par un congnement des zones de product on et des centres de consommation.

L'aboration d'un certain nombre d'al ments qui constituent toajours la base a notre alimentation date de plusieurs siècles voire initienaires ; c'est le cas entre i tres du pain, des tromages ou des vins. Ces produits et tout part cullerement ceux sits de fermentation se sont developpes sur la base d'observations empiriques sans i naissances des matières premières et encore moins des phénomenes impliques fins eurs transformations. Comme nous l'avons decrit dans l'introduction du prever volume, il à tallu attendre les travaux de Pasteur au XIX' siècle pour aux buer x micro-organismes un role prépondérant dans l'évolution et la transformation des produits d'origine agricole.

conditation afin de mieux repondre aux exigences qualitatives des consommates sur l'aliment traditionnel est l'aboutissement d'une saccession de phenomenes na opriques et physico-ch miques de mieux en mieux connis et maitrises, ce n'est n'as le cas d'un certain nombre de prod'i is nouveaux imagines et conçus pour m'eux repondre aux attentes du marche. Ces produits resu tent de l'assemblage de vers (ngredients (figure 1), dont la maitrise est un veritable defi pour les techniciens et ingénieurs du secteur.



Les transformations les plus anciennes (lait en fromage cereales en path oublière, in son en virs, musc e en viande letca reposent sur des phenomenes biologiques qui pouvaient se dérouler naturellement dans des conditions de teneur en eau et de ten perature définies dans la mesare ou les agents biologiques tenzymes et micro-organismes) responsables des transformations aunsi que les substrats reactionnes et facteurs de croissance étaient présents dans les matières premières et ou dans lenvironnement immediat il suffisant de la sser maturer (lait, viande), d'écraser, de brover et partois d'hydrater (fruits, céreates) pour que les réactions biologiques puissent se cerouler le est pourquoi ce type de produits à pu se développer sur la seu e base d'observations de processus nature s

Les connaissances acquises depuis la fin du XIX siecle dans le domaine de la microb o ogie et au debut du XX dans le domaine de l'enzymo ogie ont permis progressivement d'expliquer les phenomenes biologiques impliques dans l'elaboration d'un certa il nombre de produits alimentaires. Sur la base de ces connaissances l'industrie alimentaire à cherche à maitriset ces processus plutot que de les subir et c'est ains qu'est née une industrie des ferments puis des enzymes qui produisent et commercia isent des agents biologiques adaptes à chaque type de transformation. La mise en œuvre de ferments et dans certains cas d'enzymes est devenue indispensable compte tenu des exigences en matière de securite alimentaire, qui

impliquent des conditions d'hygiene de plus en plus strictes de la production à la transformation et des traitements technologiques permettant de s'affranchir de la présence eventuelle de micro-organismes pathogenes (microfiltration, traitements hermiques). Cette evolution se traduit par un appauvrissement du potentiel biologique endogene qu'il est nécessaire de réconstituer par l'apport de ferments et d'envines. La réconstitution des écosystèmes microbiens par assemblage de flores exonctes nécessité en premier leu une identification des flores endogenes et de feur de dans la typicate des alin ents : les progrès réalises dans le domaine de la mologique moléc, la re deviaient permettre une avancée significative dans ce domaine.

Au cours des trente dernières années, de nombreuses equipes se sont consacrées la science des aliments de qui a permis de mieux connautre la composition des verses matières premières et d'élacider les mécanis nes biologiques et physicologiques ampliques dans l'élaboration de la texture des savears et des aromes des navaux on per nis à l'industrie à infentaire d'accèder à une me lleure identification des reviers reclinologiques determinales dans la construction de la qui de le sortir de l'empirisme et de ra sonner la technologie. Nous deve opper uns dans les les premières parties de ce livre les foncements biologiques et physicolohimiques de celaboration des principaux à iments traditionnels d'origine animaté et végetale.

De la conception de l'aliment à la técunible, le d'assemblage

Les exigences qual fai ves des consemmateurs sont de ples en ples precises et see pentees. Comme nous l'avons decrit d'ios le premier con n'e. Lahment d'ut presen er une sectir te absorte tabsence de pathogenes, de texines, de residus, de contao mots), avoir un profit matritionnel le plus proche possible de cecu recommande haraes natritionnistes, satisfaire les besoins sensoriels, intégret de la praticité (fix ce stockage et de mise en œuvre) vehiculer des va curs societales (comme ce quatante protection de l'environnement bien etre des animaix) en restant a on prix accessible thes attentes du marche sont identifies par les services marketing consummateurs definies, dont es besoins dependent de nombreux facteurs (sexe agé activité état de samé troubles netaboliques, effet de mode etc.). Ces services identifient ivec les specialistes de i nutrit on et de la san e le type de nutriments et de micro elemen's timine aux, citamines) à assembler et del possent la structure, les caracteristiques orgino eptà es et la praticité de la iment en s'appealant sur des études consommateurs. De la inception a la real sation. Il y a un pas par cis difficile a franchir car l'aliment est n système complexe et thermodynamiquement instable qui per être defin par ne phase continue le plus souvent de nature aque se une matrice trid meas ennelle de nature proteique et ou polysaccharidique et des elements d'sperses (gaza obu es gras, sondes). Tobjectif des rechnologues est de stab liser ce système sur tre la periode de commercia isation en tenant compte des con la ntes mecan ques transport) et thermiques retrigeration congelation décongelation) qual subit

Les progres realises ces dernières années en science de l'aliment ont permis de m'eux comprendre le role déterminant des différents constituants biologiques et fout particulierement de leur structure native ou modifiée par les traitements technologiques dans relaboration de la texture la thermodynam que des systèmes disperses et le role des interfaces. Ces connaissances permettent de mieux comprendre et de maitriser l'instabilité des aliments par des procedes technologiques ou à caide d'ingredients tonctionnels comme nous cavons decrit dans le premier volume. L'industrie d'sposé en effet d'une palette très importante d'ingredients fonctionnels qui per nettent de creer de la texture et de stabiliser des systèmes multiphasiques compexes. L'est ains, possible de creer par assemblage de nouveaux al mems reportant aux exigences qualitatives du marche.

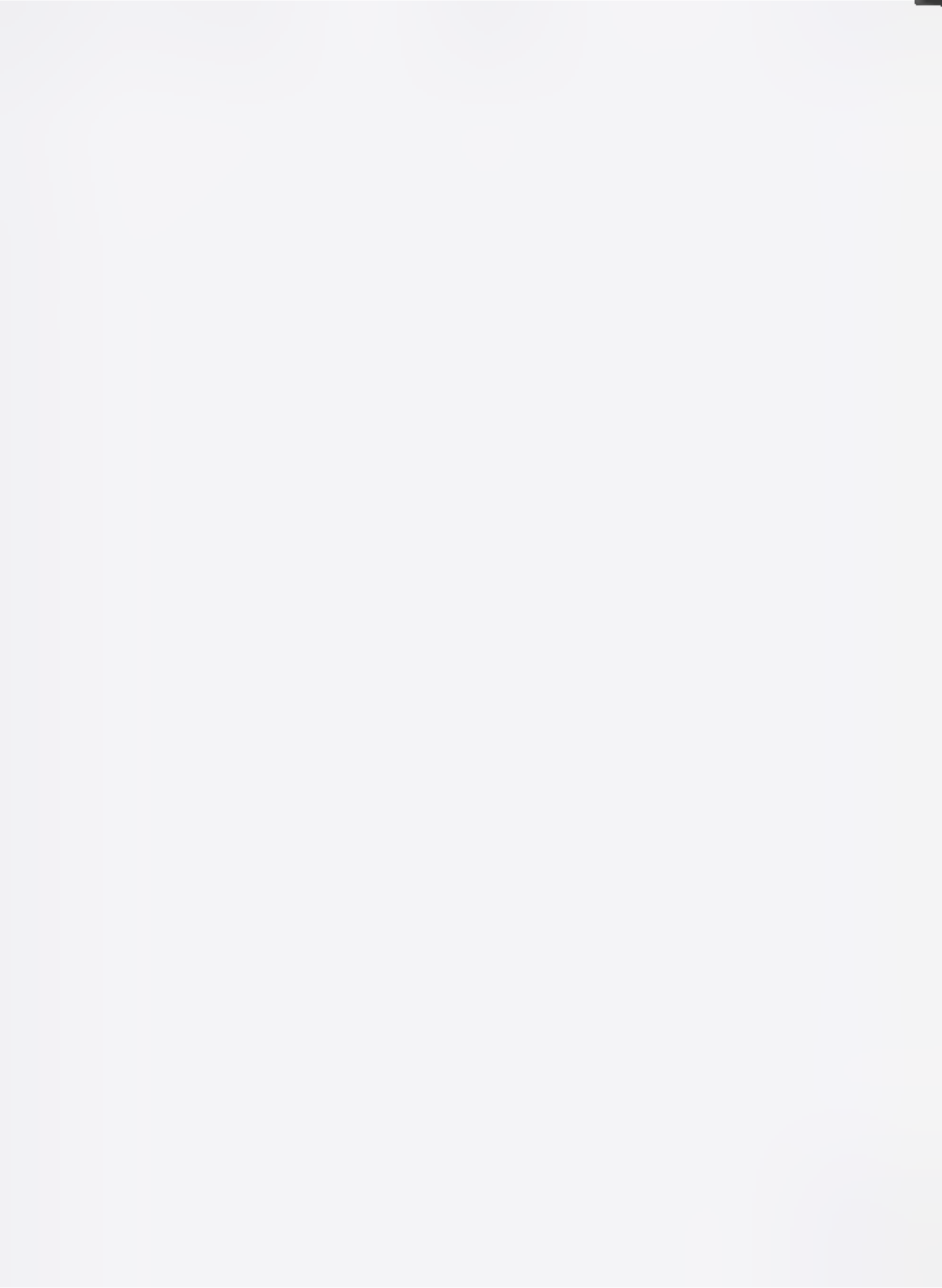
La trois eme partie de ce livre sera donc consacree aux bases paysico-chi miques de la fonctionnalité et aux technologies séparatives mises en leuvre dans l'élaboration des ingrédients fonctionnels.

De la meessate de l'embelle ge et du consta mnement

Advourd'hiit, la qualité des tilments ne se limite pas à lears caracteristiques (sen sorielles etc.) propres, nir s'sappose qu'ils put ssent etre transportes sur de grande d'stance stockes, distribues et entin d'sposer d'inte durée de vie suffisaate chez les consolumateurs. de la est ne le besoin de protection et de conservation du produit par l'embacage qui est donc un objet qui repend à des fonctions processes en terme de conservation des produits al mentaires. C'est en que que sorte le deminer maillon de la chame de tabrication du produit. Il est essentiel et dorenavant indissociable de produit alimentaire lui-meine. Il est generalement associé à un condition nement, c'est-a-d re à des opérations q'il permettent de stabraser et présenter le produit. C'est ements seront abordes dans la quatriente et dermière partie de ce livre.

Première partie

Biochimie et technologie des produits d'origine animale



Du lait aux produits laitiers

Secrete dans les glandes mammaires des maminiferes, le lait est un aliment emplet destine à four-ir au nouveau ne les éléments energétiques, structuraux, nominologiques, etc dont il à beso n'dans les premiers stades de la vie. D'un point et vue plivsico-chimique, le lait est complexe en raison de son organisation, des illeractions existant entre ses divers constituants et de la variabilité de sa composition qui dépend de l'espèce, de la race, du regime alimentaire et de la periode de lectation. C'est un système dynamique en raison de la présence d'enzymes endogements et de micro-organismes, et de l'existence d'equilibres ioniques qui sont dépendents des conditions de pli et de température et qui conditionent la stabilité des coments disperses. Ces évolutions physiques, physico-chimiques ou biologiques auduisent à une instabilité du lait, qui peut être exploitée fors de sa transformation en une diversité de produits lamers tels que les produits fermentes, les fromages, les cremes, les beurres, etc.

But he well to more me det 1

Le lait est une émuls on naturelle. La matière grasse, qui représente environ 4 % de la composition globale du lait de vache (p.p.), y est présente sous forme de giobules gras dispersés dans le lait écrème.

La phase non grasse da lait de vache (lait ecreme) est constituce majoritairement d'eau (87% (p.p.) de la composition globale) dans laquel e sont disperses ou solubilisés.

du lactose (4.8% a 5% (p.p) de la composition globale).

des proteines (3,2 à 3,5 % (p-p));

de l'azote non proteique (NPN) constitue d'urec, d'acides amines et de poptides qui representent unviron 5 % de la fraction azotee du last ;

des ions morganiques (calcium, phosphate, chlorure, potassium, sodium) et des acides organiques (majoritairement le citrate dans le lait frais).

- des vitamines bydrosolubles.

A Lawrence Cautholiu generalitatinosper il So

1.1. Mutiere grasse laitière

La tenear en matiere grasse des laits de vache varie entre environ 3,3 et 4,7% (p.p.) suivant la race, le stade de lactation la saison leté. La matiere grasse du lait est major ta rement presente sous forme de globules gras de diametre compris entre 0,2 et 15 µm. Environ 25% des globules gras ont une tail e inter eure a ligim, mais represente moins de 10% du voiu ne tora de matière grasse laitiere. De me ne, les globules gras dont la tail e est superieure à 8 µm sont tres peu nombreux et represente moins de 3% de ce volume. Airsi, pres de 90% de la natière grasse au ere se trouve incluse dans des globules gras dont la tail e varie de 1 à 8 µm. Le d'ametre moven des globules gras est d'inviron 4 µm. Le cœur des globules gras et met la presque tota ité des lipides neutres tandis que la membrane des globules gras est constituée de apides con piexes mais egalement de prote nes. Let is propir des amphiphi es facilitant la creation d'interfaces el permiettent de maintenir la matière grasse à l'état disperse (figure 2).

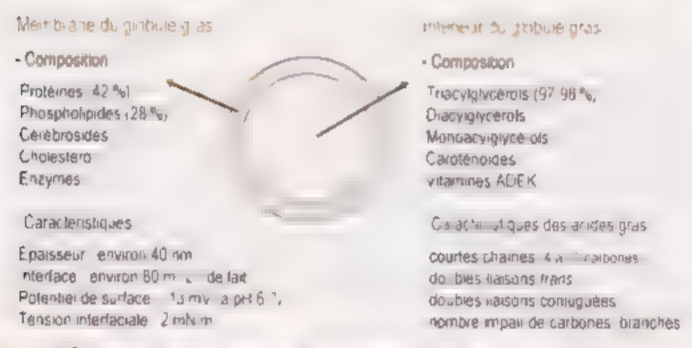


Figure 2 . Composition of principales caracter saques des globules gras de l'in-

Lil Committederly of a promouncing turns in the

La composition I pidajae movenne du last de vache est donnée dans le tobleau. Les triacy glycerols representent environ 9" 5.º des lipides totaix. Les diacylglycerols es monaicylglycerols et les acides gras abres sont nature lement presents en faible quantité mais leur proportion peut aagmenter en cas de lipolyse. Les nombreux autres composes (chotestero), hormones steroid ennes vitamines, aromes et substrats d'aromes, etc.), bien que nuoeurs quantitativement, ont un role natrationnel et organoleptique determinant.

Les triacylg yeerols du lait sont constitues à partir de plus de 400 acides gras differents ce qui tait de la matiere grasse tamère une source lip dique très complexe chacun des acides gras pouvant etre esterifie à une des rois fonctions hydroxyles du glycerol (tableau ⁵). Cependant scul une douzaine d'acides gras sont présents à plus de 4 % (mol mol). Les acides gras sont soit synthetises au niveau de la mamelle soit pre eves dans la circulation sanguine corigine adipease ou aumentaire). Aussi a matiere grasse laitiere est variable suivant la saison. l'alimentation des vaches et le niveau énergetique de la ration alimentaire qui peut conditionner le rapport de la synthèse de novo par rapport au presevement plasmatique.

Tibleau I Composition lipidique movenne du lait de vache (d'après Christie 1998)

Classes de lipides	Pourcentage des lipides totaux
Irracy glyceross	47 4
Diacy 5 vegros	0.36
Monoacyl _s vcerois	4>>7
Acides gras libres	0.027
Charesserol	0.31
Hydrogarbures	Traces
Candensides	D-008
Phospholipedes	0,6

7, ble du 2 ■ Compos tion en acides gras du la tier distribution sur les trois positions du glycérol (adapté d'après Christie, 1995).

Acides gras		% mol	Répartition sur le glycérol (% mol)			Point de fusion
			Sul	5n2	Sn3	(°()
Bushane	4.0	4,8			35,4	7,9
(aporque	6.0	2.2		0.9	12,9	1.5
Caprylique	8-0	1.3	1.4	0.7	3,6	+ 16,5
Cipriços	10.0	2.9	1,9	3.0	6.2	31,4
mrdee	12.0	3,3	4,9	6.2	0.6	+ 43.6
Mynstique	14.0	10.8	9.7	17.5	64	- 53.8
Pr - r Ingue	16.0	26,1	34.0	32.3	5,4	+ 62.6
Palminoléique	16:1	1,4	2.8	3,6	1,4	-0.5
Sigar y ic	18.0	10,8	10,3	9.5	1.2	+ 69 3
Ole gae	(8.1	24.1	30,0	1× 9	23.1	14,0
L note que	18.2	2.4	1.7	2.5	2,3	5.0
Lmolénique	18.3	1.1	-		_	-11,0

La matière grasse lait ère se caracterise par

une forte proportion en acides gras courtes chaines (chaines carbonees de 4 à 10 carbones) synthet ses à partir de l'acetate et du β-hydroxybutyrate produits

par les micro-organismes lors de la degradation de la cel close dans le rumen. Ces acides gras sont preferentiellement esterities en position 5n3 des triacyte givero si lls sont facilement liberes par l'action des lipases naturelles du lait ou microbiennes et participent act vement à l'arome des produits laitiers.

une forte proportion d'acides gras satures (a 14-16 et 18 atomes de carbone) dont une partie provient de l'hydrogenation dans le rumen des acides gras insaturés d'origine alimentaire :

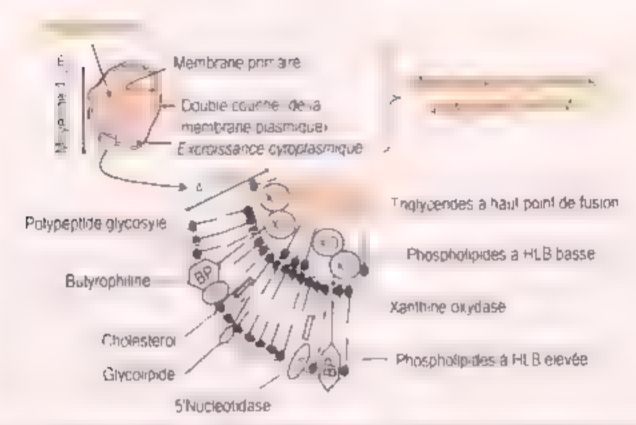
- des acides gras insatures qui proviennent soit de l'ahmentat on soit de la desaturation des acides gras satures par la A9-desaturase dans les ce lules épithéliales ;
- des acides gras insatures dont les doubles haisons sont en configuration trains et ou conjugues qui proy ennent de l'hydrogenation des acides gras contenus dans la ration al mentaire par les micro-organ sines.
- la presence d'acides gras d'origine bacterienne (acides gras à nombre impair de carbones, acides gras branches).

Par la longueur de leur chaine carbonee leur insaturation ou encore leur position, sur la molecule de glycerol, les acides gras conditionnent les propriétes physiques de la matière grasse (point de fusion, propriétes de cristallisation). A ins. la matière grasse laitière se caracterise par un profit de tusion très large qui varie au cours de la saison, principalement en fonction de ral mentation. A = 30 () a matière grasse principalement so ide la ± 40 () ede est entièrement liquide. Intré ces deux temperatures if y a coexistence de matière grasse liquide principalement localisée au cœur du globule et de matière grasse sonde à sa periphèrie.

1.1.2. Membrane des globules gras

La membrane de globale gras compte pour 1 à 2 % (p.p) des lipides teraux. Elleest composee principalement de profeines (butyroph, me nombreuses enzymes dont principalement la vanifime oxydase etc.), de prosphol pides (phosphatidylethano amine phosphatidylinosito phosphatidy serine phosphatidy choline, sphingemyeland, de ipides neutres (triacylglycerol) et dans une proportion nomdre d'autres constituants apidagaes (cholesterol, cerebros des B carotene, etc.). Sa structure est errortement nee aux mecanismes impiiques dans la formation des gouttelettes I pidiques au som des cellules secretrices et à leur mode d'expalsion E le serait constituée d'une couche interne de proteines et de l'plates polaires issus da retacalium endop asimique permettant à la fraction apadique d'etre d'spersée sous forme de goutte ettes apidiques dans le cytoplasme des cellules secretrices. Au moment de la secretion, ces goutte ettes lipidiques s'entourent d'une membrane en bicouche provenant de la membrane plasmique des cellules secretifices (ligure 3). Une fraction da extopiasme issue des cel ules secretrices peut etre emprisonnée au sein de la membrane des globoles gras. L'epaisseur de la membrane des globules gras est en moyenne proche de 10 nm.

De par la composition de la membrane des globules gras, la tension interfac ale l'entre la phase grasse et le lait cereme est taible de l'ordre de 2 m m l', ce qui la grend tres fragile vis-a vis des perturbations locales. La surface camulee des membranes des globules gras est d'environ 80 m²L | de lait frais mais cet e-ci peut être lo



care 3 T Schematisation de la structure de la membrane des globules gras nat fa-(d'après Michalski et al., 2001).

nomagene sation, etc.). Le potentiel electrostatique de surface des glibules gras, proche de la 3 mV au pH naturel du lait participe à sa stabilité en limitant les risques de floculation et de coalescence.

12. Glueides

Le lait contient des glacides libres dont le principal est le lactose et des glue des associes aux proteines. La concentration en lactose dans les laits de manunifère s inversement proportionne le a la teneur en mineraux avec lesquels il participe equil bre de la pression osmotique. La teneur en lactore dans le la t de vache erie de 4.8 a 5 % (p.p) et represente 95 % des glucides totaux. Le lactose est un disaccharide constitue d'une unite galactose et d'une anite glucose, le β-D-galactoryranosyl (1-4) D-glucopyranose, a ou ß (figure 4). Sa synthese s'effectue a partir tu glucose sangum en presence de la galactosyl-transferase et d'a lactalbumme P + r son assimilation, le lactose doit être hydrolyse par la β galactosidase (lactase) secretee par les entérocytes de l'intestin grele. La fa hie vitesse d'hydrolyse du lact se assure aux jeunes mammiferes une fourniture d'energie prolongée et un taux de glacose sanguin constant entre les telees. Les individas déficients en lactase ne peuvent d'gerer le lactose du lait qui une fois ingère provoque des troubles intesmany (d'arrhées, ballonnement). Bien que faiblement synthetises par les jeunes numm feres, le galactose et son derive amine galactosamine participent à la constiation de plasieurs gavoproteines et ou glyco ipides

La solubinité du lactose est faible (environ 18% à 20°C) en comparaison à Jaatres glacides il peut donc cristalliser lorsqu'il est concentre dans la phase actions du lait (evaporation conge ation, stockage à l'état de poudre). Pour un

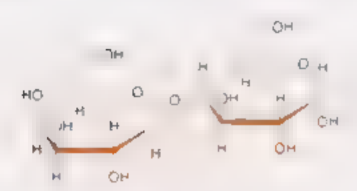


Figure 4 - Structure chimique du factose a.

disaccharide, le lactose possede un point de fasion e eve (superieur à 200 °C). Il a un la bie pouvoir sucrant (0.3 en reference au saccharose qui arbitrairement a un pouvoir sucrant de 1). Le factose possede une fonction reductrice par molecule, portée par l'unité glacose. Il est ainsi sensible au brantssement non enzymatique à l'origine d'une modification du gout et de la couleur des aliments (react on de Maillard). L'hydro yse enzymatique par la β galactosidase permet à la fois de la ter contre les problemes d'intolerance, d'ame iorer le pouvoir sucrant du la t et de doubler son pouvoir reducteur ce qui favorise le brantssement non enzymat que l'infine le factose constitue la matière carbonée principale pour le deve oppement des bacteries sactiques. La transformation du tactose en acide factique entraine une baisse de pH du la t et la destab lisation de ces elements disperses, à l'or gine de la fabrication des produits faitiers fermentes.

1.3. Proteines 1

Le lait de vache contient 3.2 à 3.5% (p.p) de proteines réparties en deux fractions distinctes :

les casernes qui précipitent à pH 4,6 représentent 80 % des prote nes totales ; les proteines sériques so ables à pH 4,6 représentent 20% des prête nes totales,

Cette propriete de precipitation différentielle est exploitée industriellement pour la préparation de caseines acides. Les case nes sont organisées en micules avec la participation de ements mineraix co-loidaix majoritairement sous forme de phosipha e de calcium conime nous le verrons ulterieurement.

1.3.1. Casemes

Les caseines (α_i , β_i , κ_i), presentes dans le lait de vache dans les proport ons 37, 10, 35 et -2% (p.p.), sont synthetisées à partir de 4 genes distincts. La diversité proteique est accrue en raison de la presence de nombreux variants issus du polymorphisme genet que et des différences de modifications post-traductionne es (phosphorylation, glycosylation).

Les cascinus sont de pet les proteines dont le poids moleculaire varie entre 9 et 25 kDa. El es possedent une forte proportion d'acides am nes apolaires et d'acides am nes charges distribues de manière non uniforme (tableau 3), œur conferant des propriétes amphiphiles.

' - and | Composition en acides amines des caseines du lait de vache

	C aséroes				
	α ₍₁ (B)	α ₍₂ (A)	β(A)	К	
Asp	7	4	4	4	
t la	24	25	18	[3	
Agn	8	24	4	7	
(1)	15	15	21	14	
Thr	5	.5	9	14	
Ser	8	6	11	12	
SerP	N	51	4	1	
Pre	7	10	35	20	
O y	9	2	4	2	
Ala	9	×	4	5	
Vot	1	14	19	ŧl	
He	1	.1	10	11	
.01	L*	13	22	8	
Pho	×	6	4	4	
47	(ā	12	4	4	
Mcr	5	4	6	2	
1.55	4	0	0	0 (2	
(sythe 2	-	2	()	2 m=0	
Lys	, w	24	11	4,	
15	4	3	4	1	
V+M	6	6	4	ξ.	
Im	٦ .	,	1	- 1	
lory	49	207	204	69	

La quantité e evee de résidus profine entraine un faible niveau d'organisation secondaire (en hélices α ou feui lets β) des caseines. A nsi, les caseines résistent les traitements thermiques intenses mais sont tres sensibles à l'action des enzy nes, et partieu let digestives (pepsine et trypsine). La caseine β est également sensible à i plasmine, protease endogene du lait localisée en surface des micel es de caseine l'hydroxyse de la caseine β par la plasmine genere des peptides hydrophiles issus des tragments. N'terminaux de la caseine β et des caseines γ hydrophobes posse d'int des propriétes de precipitation à pH 4 6 identiques aux autres caseines.

Les casernes sont riches en lysine, un acide amine essentiel qu'en presence d'un socre reducteur est fortement implique dans les reactions de bran seement non enzymatique. Capei dant, la preponderance d'acides amines acides confere aux caseines un point isoclectrique proche de 46 à la force ienique du lait.

The point isoelectrique des caseines est etroiten ent lie à la teneur en phosphose rines. Les case nes la l'exception de la caseine κ, contiennent ane forte proportion de ser nes phosphory ées na goritairement organisées en clasters (succession de phosphoserines dans la structure primaire). La case ne α_c possede majoritairement 8 phosphoserines. La caseine α_c renterme en proportion quasi equivalente de 10 à 3 phosphoserines. La caseine β contient majoritairement 5 phosphoserines i tandis que n'enseine κ n'en possede qu'une seule. Le contre partie la caseine κ est la seu e proteine à etre parfois glycosy ec. Les phosphoser nes organisées en causter posse dent une forte atfinité pour les cations d'enents ou potévalents qui selon leur type per vent insolabiliser les caseines. La sensibilité au calcium des caseines en l'avec le laux de phosphorylation. La case ne κ ne précipité pas en présence de calcium.

Les caseines possedent pen d'acides amines soufres et qu' l'imite feur vaient nétritionnelle. Scales les caseines α_{ij} et κ possedent chacane. 2 evite nes imparquees dans des ponts d'sultures intermolec, aures. Alors que la caseine α_{ij} est majoritairement présente sous forme d'homo dimeres cova ents, la caseine κ forme des polynières pouvant affer jusqu'à 15 anites de caseines κ engageant la tota ité des cysteines dans des ponts dispatures intermoleculaires.

1.3.2. Structure de la micelle de caseine

Les mice les de caseines sont des particules de forme spherique formées par l'association des différentes case nes $(\alpha_i - \alpha_i) \beta$ et κ), de quelques fragments peptidiques issus de la proteolyse de la caseine β par la plasm ne (case ne γ) et de composants sa ins dont les principaux sont le calcium et le phosphate. Le tableau 4 reprend la compos tion inovenne des micelles de caseines

Laborator 4	Composition moveme	de la mice le de	casemes en s	2 HH y.
-------------	--------------------	------------------	--------------	---------

Caseines		Composants salins		
	46	13	Cartin	2.9
	1	- (Magneson	0.7
	1	4.4	Phosphare morganique	43
	k	1	{ trale	0.5
		4		
Tota	al casemen	92	Total composants salins	8,0

La composition des micelles de caseines varie legerement en fonction de teur diametre qui oscil e entre 50 et 600 nm pour un diametre moyen de l'ordre de 15t nm. Quelle que soit la taille des micelles, la proportion en caseine α_s et α_{c2} varie peu tandis que le rapport des caseines β sur κ augmente avec la taille des

differents constituants ainsi que feurs modes d'associations est toujours hypothetique. Les parties non chargées des caseines formeraient des structures rigides mainenues par des associations hydrophobes et des liaisons hydropenes ; le phosphate de cautum colloidal sous forme de nanoclusters (tail e de l'ordre du nanometre), initial comme un ciment en écrantant les charges negatives portées par les clusters de phosphoser nes et permettrait l'association des caseines en micelles. La case ne s'erait repartie en paquets inhomogenes presque exclusivement loca ises à la surtace des micelles. En értet dépours de de cluster de phosphoserines, elle reste associée par son extremité. Néterminale hydrophobe à la micelle de caseines mais est nonpable d'en poursuivre la croissance. Sa partie Ceterminale hydrophile et chargée forme des protuberances d'environ 5 à 10 nm projetées dans la phase solvante conférant un aspect chevelu à la micelle.

Certaines caracteristiques des micelles de caseines sont données dans le tableau 5. Leur composition et propriétés physico-chimiques sont tres dépendantes des condiuns physico-chimiques de la phase solvante.

** At 5 Caracterist ques physico-chimiques moyennes des micelles de caseines a ** 1 Ce. pet 6.7 (madifie d'après McMahon e. Brown, 1984)

Paramètres	Valeurs
haroctre moven (mm)	15
Surface (cm²)	8-10-10
Volume (mL)	2,1 10-3
Densité (hydraté)	1,0632
Hyeradian (CHOZ deprotemes)	1 7
Verminist e ml g de princines	4.4
Ponds moleculaire invidrate (17A)	1.3.1.34
Ponds more agre deshwarate) Pray	5-1-36
Tenear en eau (4x)	63
Nombre de casémes-micelle ⁻¹	2 104
Nombre de nanoclusters de phosphate de case um moelle	3.10
Nombre de mice les L. 1 de lait	1017-10 9
Distance libre moyenne entre les mieclles (nw)	240
Potentiel Zéta (mV)	- 13

1.3.3. Protentes seriquest

La fraction des proteines seriques englobe toutes les proteines solubles a pH 4.6. La β lactog obuline, 'α ractalhumine la bovine serum albumine les immunogrobu ines, la lactoferr ne representent plus de 90 % des proteines seriques totales.

Application and the state of th

Ce sont majorità rement des proteines globulaires presentant une grande sensible le aux traitements theymoques. Edes sont globalement riches en acides amines son res et possedent des residus tryptophane leur con crant une excellente va eur nutrifionnelle.

La \(\beta \) actoglobuline a un poids moleculaire de \(\beta \) kDa et sa concentrat on uans a ait de vache varie de \(0.7 \) a 0.4 % op \(p \) Sa fonction biolog que est toujours meonnae il coste plusicars variants genetiques de la \(\beta \) actoglobuline mais les types \(A \) et \(B \) soat les \(p \) as communs. Sa structure secondaire est essentie lement constituée de terribets \(\beta \) organises en deux \(p \) ans perpendiculaires formant une cavité centrale hydrophobe maintenue en place par deux ponts distributes et partiel ement referince par une be lee \(\alpha \). La cavité peut accuen ir en son se \(p \) une molecule hydrophobe de peute fai le \(q \) peut etre un acide gras le retinol ou une molecule hydrophobe de peute fai le \(q \) peut etre un acide gras le retinol ou une molecule hydrophobe en out au cœur de la structure proteique mais \(q \) un sous celfet d'un appoir d'energie (ther inque par exemple) est expose au solvan, \(c \) peut init er des feachtens d'en lange interino celature l'a \(\beta \)-lactoglobu inela un \(p \) Dat siles conditions hybrid legiques \(\text{val} \) (\(\delta \), \(a \) lactoglobus ne est presente essent element seus tirme de \(\alpha \) neres, \(\text{vins} \) essent \(\delta \) momeres sont acs de façon non covalente.

I a lactalbumine a un poras n oleculaire de la LkDa et un pH, de 4.5. Si concentration dans le ant de vache est de 0 i a 0.15. (p.p.) ca structure secondire de 2a-acti bumine comprend quatre helices (e et an feu l'et 3) sa structi, le tert à re est stabilisée par quatre pents disultures et la présence d'un ion cale un xe au miseau d'un site specifique sur la proteine 1 attinité de 1.2 accarbumité pour le calérain ains que sa conformation sont tres dépendantes ou pH. Che basse de 5H à une valeur intérieure à 4 induit une proxonation des groupements each syngaes impliques dans la coordination du calemn le qui entra ne la liberation de ce demons la toriette in biologique de 10 iactalbumine in tervient dans la toqui at on de lettre te ce la gelactosy trans erise lors de la synt lese du factose.

Le serum a barm le boy ne (SAB) est presente dans le lait de vache a line concentration de 0.0 la 0.04% (p.p). Soit pords moleculaire est de 66 kDa et elle il par le larite de pesseder 35 residus existemes dont 34 sont engiges dats des ports d'saltures intrin lieur irres. Il e presente une forme el ipsoid de done la sortice es conseque des poches hydrophebes permettant la 1 sat on d'ac des gras a longues chaînes.

Les minutinog obullines sont presentes dans le tait de vacité à une concentration of 0.06 à 0.1 — (p.p). Lear pH, se situe dans la gamme de pH de 5 à 8. Ce sont con alve proteines, issues du sang et possedant des proprietes anticorps. El es sont symmet sees en reponse à la stimulation par des antigenes. Les immuneç le publices son, ce istituées de deux types de chaines polypeptifiques, une chaine legere de prods incleculaire d'environ. Si kDa et une chaine lourde d'environ. Si à 70 kDa La stracture de base des immunoglobulines, dont le poids in leculaire est proche de 1,60 kDa, cs. constituée de quatre sous unites reliees entre e les par des ponts d'saltares. Chacine des sous unites d'iffère par la composition en ac de amine de l'extremité. N'erminaire des chaines poptibiliques, ce qui leur confère une specificité immunològique.

La lactoferrine à un poids moleculaire de 75 kDa et un pH de 8.5. Sa structure le tiaire est naintenue en place par seize poins disultures. The possede deux resions cyste nes libres. Une molecule de lactoferrine à la capacité de fixer deux ions for en présence d'un anion synérgique (le carbonate dans les conditions physiologiques). L'interaction est de forte affinite à pH neutre ou basique (stabilisation du fer en milieu basique) mais le fer est rapidement libere en milieu acide. Sa propriéte de chération du fer confere à la actoferrine une activité aniimocrobienne.

1.4. Minéraux du lait

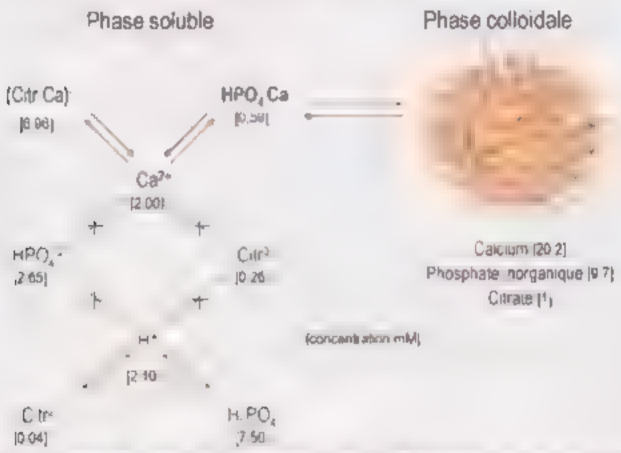
Bien que mineure dans la composition des laits, la fraction minerale est tres importante tant d'un point de vue structural que nutritionnel et technologique. Les moclisters de phosphate de calcium, associes aux phosphoserines des caseines (ξ, α, et β) pirtacipent à la structure et à la stabilité des micelles de cascines (ξ, 2, 2). En effet, la solo li sation du phosphate de calcium co-loidat en presence d'un complexant du calcium tel que l'EDEX (ac de ethy che-diamine tetraucet que) iduit la desintegration de la mice le Par ai leurs, le lait et ses derives constituent oprate pal apport de calcium et de phosphore dans la ration alumentaire. En technologie from igère les chiacter stiques rhéologiques des fromages dependent etroitement de la retent on de ces memes elements dans le caille. Les concentracions i vennes des principaix elements mineraix du la tide sinche sent, indiquees dans le tableau 6.

c n. n ■ Composition numerale dictait de vac e (d) ipres Gracheren (2008).

Hements mineraus	Concentration (mg-kg ')	Concentration (mmol kg 1)
(1)()	1 643 153	26-32
May ness or	0" 14N	4.6
Phosphate inorganique	1 805-2 185	19-23
as specifical	\$50. VV	Str 32
Carati	13777	7-
317(x 491	overe\$4	17.78
Pokassa, m	122-69	1 41
Consider	2 21	22.24

Le ail renferme egalement de nombreux of goe oments. La concentration en elénents mineraux est peu influencee par l'alimentation bien que des differences aient de observées pour le catrate. En revanche des variations plus importantes ont elenses en evidence au cours de la factat on ou lors de troub es pathologiques trait de mammittes).

Les éléments mineraux se répartissent de l'étéremment ent e la phase somble e la phase co-loidale sarvant jeurs affin les réspectives pour les proteines et les sortes organiques. Les ions monovalents (sodium chlorure potassium) se retrouven, exe asivement dans la phase soluble du lan tandis que les ions divalents ou pels valents sont distribues entre les deux phases. Les equi ibres mineraux entre la phase colloidate et la phase soluble sont tres complexes car de nombreuses especes minerales interviennent. Les principaux equilibres mineraux du lait peuvent etre schematises selon la representation de la figure. 5



trigate 5 # Principaux equilibres in neraux du lait (les concentrations salines indiquées correspondent à ce les d'un la t dans les conditions physiologiques)

Ad coear de ces equi ibres se trouve le phosphale de calcium qui est tres peu soluble et à saturat on dans la phase soluble du lait (0.59 mM) sur une large gamme de pH. Dans un lait a pH 6.7, la teneur naturelle en phosphate de calcium est tres largement superieure à sa limite de solubilité. La micche en augmente « artificie-lement » la solub lite en le stabil sant sous forme de nanoclusters de phosphate de calcium constitues d'un corps de phosphate de calcium et d'une enveloppe formée par les parties phosphorvières des case nes $\alpha_{\rm c}$, $\alpha_{\rm c}$, et β . En outre, une fraction du calcium est directement l'ee aux phosphoserines des caseines. Dans les conditions physiologiques, env ron les deux tiers du calcium et la moitie du phosphate morgamique sont associes à la micche et s'echangent en permanence avec les elements de la phase soluble. Toute evolution physico-chimique se traduisant par une modification de la concentration des elements mineraux de la phase soluble du lait entraine un deplacement des equilibres mineraux et une alteration de la structure et de la stabilité des micelles (cf. § 2.2.).

2. Bases biologiques et physico-chimi pues de la transformation du lau

1 distributed the description of the first o

Le aboration des produits lattiers nécessité de prendre en compte les caracteristiques de l'émals on laitiere ichametre et nature de la membrane des globules gras) à i gouvernent sa stabilité physique biolog que et chimique. De manière genérale et comme évoque d'insilié chapare. Il du preimier volume, les matières grasses à etit disperse notamment laitières, sont nature lement soumises à des instabilités mysiques dont les principales sont le cremage, la floculation et la coalescence. Par locurs, la matière grasse laitière présente certaines specificités toiles que l'agglusition à troid et la coalescence part elle des globules gras qui s'observe sur une rige guitime de température, couvrant les températures de stockage des produits laitières.

21.1. Globules gras nants

Les globeles gras natifs ont une tendance nature le a remonter en surface (crerige) à une vitesse qui dépend de leur diametre, de la temperature qui déterm ne a y seosite de la phase continue, de la différence de masse voluntique des phases atique et dispersee et de l'acceleration du système (loi de Stockes, equation 45, from crivo time). Ces característiques sont exploitees lors de la preparation des laits. et des cremes de consommation. La flocidation et la coalescence des globules gras en rigmentant la table des dispers ons accelerent le cremage. Dans æ lait, la flocumon ou agglutination des globules gras est essentiellement due aux immunog ohal nes de la classe IgM qui conduisent à la formation d'agregats pouvant atteinure nm (jusqu'à 10º glob les gras) Ces agregats se forment au froid et peuvent etre ssocies ors d'une agitation ou d'un rechauffage du lait à une temperature supee are a 3" (Les globules gras de laits traites thermiquement ne sont plus sujets Laggittination. La coalescence des globules gras est peu observée dans les emalconstitueres en raison de la barrière dectrostatique generee par les charges de la embrane native des globules gras (potentiel de surface de 13 m/ au pH nature . Into et la barrière sterique formée par les chaines glucid ques hydrophi es des Acoproteines de la membrane L'affaibl ssement des repuls ons electrostatiques. xir abaissement de pH reduisant le potentiel de surface ou augmentation de la force rique reduisant l'épaisseur de la double couche é extrique, diminue nearmoins i stabilité de l'emu sion en favorisant la flocu ation et la coatescence des globules as Par ailleurs, la coalescence des globules gras pout s'obtenir par une agilat on e goureuse de cremes (barattage) ou par une succession de eveles de congela i, n decongolation qui ont pour consequences de destabiliser leur membrane

La coalescence partielle s'observe quant à elle lorsque des globules gras dont unatière grasse est partie lement cristallisée restent individualisés après contact malgre la perforation de cur membrane par des cristaux lipid ques. La rigidité ne unique assurée par les cristaux de matière grasse localisés à la periphèrie des libules gras empeche leur fusion complète. La coalescence partiel e est tavorisée par la faible tension interfaciale et la faible viscoelastici e de la membrane des globuies gras natifs.

Les matieres grasses sont egalement sujettes à des dégradations biolog ques chipolyse) ou chimiques (oxydation). Dans le rait de vache trais, la lipolyse et l'oxydation de la matière grasse sont pratiquement inexistantes en depit de la presence nature le de poproteine lipase (catalyseur de la lipolyse), d'oxygene et de catalyseurs d'oxyda tion solabilises dans la phase non grasse. La membrane native du gloome gras, bien que relativement tragite du fait de la faible tension interfaciale (environ 2 m\mathbb{n} m\mathbb{n}) et du rayon de courbure important, constitue une enveloppe protectrice contre ces actions. C'ependant, toute alteration de la membrane native des gibbiles gras accontue les risques de lipolyse et d'oxydation de la matiere grasse la tière.

2.1.2. Globales gras homogeneises

La modification des caracteristiques physico-chimiques de l'emalsion par exemple lors de l'homogene sation, a des consequences sur ses preprietes. Il homogene-sation améliore, a stabilité physique de l'emalsion en redu sant le din netre, il sven des globales gras, et par voie de consequence diminae la vuesse de cremage. La mei abrane devient plus épaisse et viscoelastique en ra son de l'adsorption de micel·les de case nes et de prote nes seriques au naveau de l'interface nouvel ement crece (figure 6), de qui il mite la possibilité de penetration des cristaux de mifficre grasse et donc les risques de coalescence partiche des globales gras. A l'inverse, la torte dugmentation de l'a re interfaciale et la modification de la nature de la membrane dues à l'honogene sation afferent ses propriétes de protect on contre l'oxydation et la lipolyse.



E gare 6 🗷 5 recture de la membrane des globales gras après bomogène sation

In outre, I homogeneisation modifie la couleur de Lemals on lattiere ainsi que la contribation des globales gras à la formation du coagulum (fromages, vaourts). Les globales gras pat is n'ont pas la capacité de participer à la formation du reseau de nature proteique. De plus si le d'ametre des globales gras est super el r'a Lam, ils auraient même tendance à en gener a organisation. A l'inverse les globales gras homogeneises sont imp, ques dans la formation du reseau proteique par l'intermediaire des mice les de caseines incorporees à l'interface créée lors de l'homogeneisation. Dans les produits alièges en matière grasse. I homogeneisation peut être utilisée pour augmenter la viscosite des emaissons laitières en favorisant la l'ocu ation.

des globules gras en agregats lineaires. L'homogeneisation induit également une demontation de la tension interfaciale entre la phase lipidique et la phase aqueuse di associée à une réduction de taille des globules gras, rend l'interface plus résistinte au tra tement inécanique et à l'inversion de phase. Une plus grande stabilité des globules gras consecutive à des modifications de l'interface pourra avoir des consequences néfastes sur les caracteristiques rhéologiques et sensorielles des from ges ainsi que sur leurs propriétés en maires (propriétés de fonte alièrées après homogéneisation).

I referred to the tenth of the sex

Les micelles de caseines et les prote nes seriques resistent différenment aux le finns physico chimiques et traitements technologiques appliques au lait, al caird des mécanismes specifiques impliques dans leur stabline structurale. Le suitien de l'organisation de la structure micellaire repose notamment sur le prosphate de calcium coloidal, qui a un role de ciment en associant les caseines entre 4.5. D'autre part. In partie Citerminale de la caseine le formant des produberances 1.5, tince des mice les industaine gene electrostatique hydrogue et sterique s'opnostint à l'association des micelles entre e les Nombreux sont les traitements techniques qui en modifiant les coracter stiques physico-chimiques de la suiface tes micelles de caseines en alterent la stabilité. I influence des principaux facteurs 2 ysico-chimiques sur la structure et la stabilité des micelles de caseines est indiquée sur la figure 7.



m, v 7 ■ Influence des princ paux facteurs physico-chimiques sur la structure et la stare la des micelies de case nes (adapte d'après Gaucheron 2005)

La stabilité de la structure et de l'état d'association des proteines seriques est quant à elle gouvernée par un ensemble de l'aisons de faible energie (liaisons

hydrogene associations hydrophobes, daisons electrostaliques, points salins) et de daisons covalentes (ponts disurfures).

" Intalle : 11 16

La temperature agit à la tois sur la solubilité du phosphate de calcium (sel à solubilité inverse) et sur l'état d'association des préteines lon érès. Ainsi, la refrigeration et les traitements thérmiques appaques au lait en modifient l'apritude tec inologique mais pour des raisons différentes.

La refrigeration du lait (4. C) s'accompagne de la solubilisation tevers bie d'ane palle da phosphiac de caleram co-ordal tenvi un loi la. De meme la solubilisation de la case ne fi depais cedif ce macellaire intervient à cette temperature par di intinution des interacions hydrophobes, une fois às soin de la phase soluble, e le peacetre hydrolysee par la plism ne renzyme endegene du lanç de qui conduit à une baisse de rendement fromager (1. § 3.4). Après retour à la temperature initiale le phosphate de caseiu ni la case ne file et ou tes triginents hydrophobes resultants de son hydrolyse par la plasmine retournent vers les micelles et stabilisent des dernières vissassis de l'action de la chymosine. L'est viausemblable que la caseine fichalorità rement presente au cœur des micelles et pas necessairement au cœur des micelles et on gale lors du rechaultage d'un aut refrigere. Sa présence en sarface des micelles et on gale lors du rechaultage d'un aut refrigere. Sa présence en sarface des nicelles et on gale lors du rechaultage d'un aut refrigere. Sa présence en sarface des nicelles puarra timasquer le site d'action de la cavanosine sur la case ne se

Contration out any proteines soriques les nécelles de case nes sont relativen en t s, thes aux traitements therm ques. Langmen attor de temperature imposée par les tratacit et la flurring es dimit uc la solubrate du phosphale de care un qui est dirigevers no a ce le de caseme ou précip te sur la suiface des échangeurs. Cette dein été treet in nest pas, ecaperee, ors do refroid ssement data t. Si le tra te nei t theirmique escantenear à 95. C pendant quelques secondes, le phosphine de caleiu ii dirige vers la nice e reste et ega libre avec la phase somble da cut et se reso abilise lors du retroidissement. Poor des traitements plus severes (13). E pendant 30 m. i par exemplus, cus allangements, rrevers bies dans la situatare et la repartition des sels entre Li nicel e et la fraction solabie on, l'eu A des temperatures superieures à 70 C les a ofemes seriques se denaturen, et peuvent interag riei tre e les de 18 le phase soluble to last formation of complexes solubleshou avec les case nes solubles no oriente. plexes stables on softace designacelles). La reparet un des complexes entre la plase so this et a schae des in celles depend da pB et conditionne la stabilité therring ic desilars. Les traicements therm ques appliques à des la 1s contrie prif est superieur à 6.7 li voi sent la sortie de cascino ki de la mice le ce qui contribile a en diminuer la stabilities bersque le traitement thermique s'effect, e sur un ait dont le plif est infereur a 6.6, une large part des complexes reste associée à la mice le de case le. A rist, la sight the design is no trittement therm give est maximale lorsgo if est effective entre pH 6.5 e. 6.1 Les complexes impriquant les proteines ser ques à la surface des mice es de casemes, es s'abilisent vis a viside, aci on de la chymos ne en masquant le site de coupure de l'enzime sur la case ne kil Par a deurs, les traitements therm qui s'app gues au lait 195. Cognelques in nutes par exemple, ent un effet posit I sur la texture des gels obteaus apres acid l'eation ente vaourti

Sur un autre plan des interactions du lactose avec les proteines au cours des tratentents therm ques réaction de Mail ardi peuvent en modifier les caracter stiques fonctionnelles.

2.2.2. Influence d'une concentration du lair

La conceptration du lait par exaporation à un effet structurant sur la micelle de caseine en augmentant la teneur en phosphate de calcium collo dal. Elle destabilise micelle de caseines par augmentation de la force ion que qui induit une balsse de pH et de son potent el de surface par ecrantage des charges neglitives portees par la partie Cateronin i e de la caseine sul la revinche. In concentration du la partalira in mation ne modific pas les concentrations minerales de la phase so oblé et nu l'extende pas la structure et la stribilité les micelles de caseines.

Le elle i m est couramment atilise en technologie tromagere pour compenser e tains effets netastes lies au tra fement thermique applicate el pour ame iorer les soprietes rheologiques des car les Generalement apporte sous forme de enforute, e detain andré de profondes modifications dans la repart tion des se siente la prise color de le calemin apporte condeit à la formet on de nhosphate de le calemin (FPO₄Ca) qui compte tenu de sa solubilité est ma oritaire ent dit general la miche de casemes. Par affeiras une partie de calemin apporte con el prient el zet i de la micel e et sa stabilité thermique. Par i loement la induit une haisse d'hydratation de la micelle.

La out de chlorare de sed um indu trané augmentation de la force le aque et una mant on du coefficient d'active des sons de la phase sur ble. Il en reselte une gme tat un de la dissocration du phosphate de calcium sel me qui est regenere a ar de la mice le. L'addison de chiorure de sud im li done un effet destruct mot cum un ice le. Son liveratation alignicate sins que la fai fle et la chaige ne varie.

count ate est in a implement do care um. Son ajont au lait eligendre an cental en ent des equi abres qui se traduit par une dissociation du phosphate de cale una indicate de cale una solabilitation di phosphate de cale um colondatilitation misur la inscelle qui pout sinvint les quantités de citrate ajont est alter esquia sa desintegration. A l'inverse de citrate la dd fron de phosphate de cale un dans la incese Cependant les est est le raicturée et sa stabilité informaçõe est aceres.

2.2.4. Influence d'une acidification

I acidif cation de fait engenore des modifications physica-el moques important au sein de forganisation de la médie et de son environnement. Use toid leur rapide tacide concentre mineral ou organique) de lait entraine une destabil satie la surface des micelles de caseines et la flocal it on des caseines sois forme in precipite pils ou moins eranaleux disperse dans le lacteset on tandis qu'une diffication lente (bacteries lactiques y teconoso-lactone) entraine un rearrange-

ment plus protond des micelles de caseines, condaisant le cas echeant à la formation d'un gel homogene qui englobe la tota ite du volume initial de la t. Au cours d'une acidification lente (figure 8), le potentier de surface des micches de caseines diminue progress vement jasqu'a pH 5,2. Parallelement, la regression d'ion sat on du citrate et da phosphate entraine la dissociation des sels de calcium solubles (phosphate et citrate essentic lement) et le deplacement des equil bres mineraux du lait qui conduit a une solubilisation du phosphate de calcium cotioidal. Jusqu'a pH 5,4, la solubilisation da phosphate de calcium colloidal perturbe peu l'organisation de la mice le. A pH interieur à 5,4, la liberation du calcium fixe aux phosphoserines provoque une desintegration progressive de la micelle qui perd sa forme spherique. Par ailleurs, un pac de caseines solubies (majoritairement la caseine B) est atteint entre pH 5,5 et 5,2. Lorsque la charge de surface des micelles s'annule (pH 5,2), leur distribution jusque, à horic gene devient inhomogène, l'es micelles de caseines desintegrees forment des agregats de quelques jun disperses dans le serum qui, à partir de pH 50, s'associent par l'intermédiaire des caseines so abilisées (contraction du gel) pour former un reseau ge ifie engasbant entre ces ma lies la totaate de la phase. aqueuse (Ficertje et al., 1985).

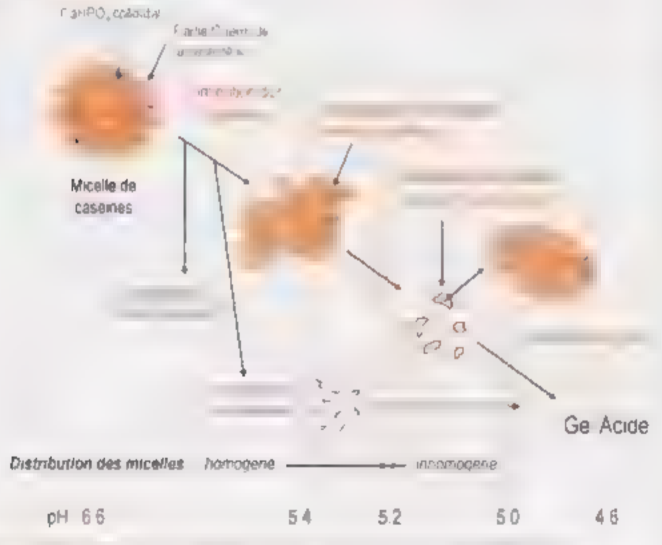
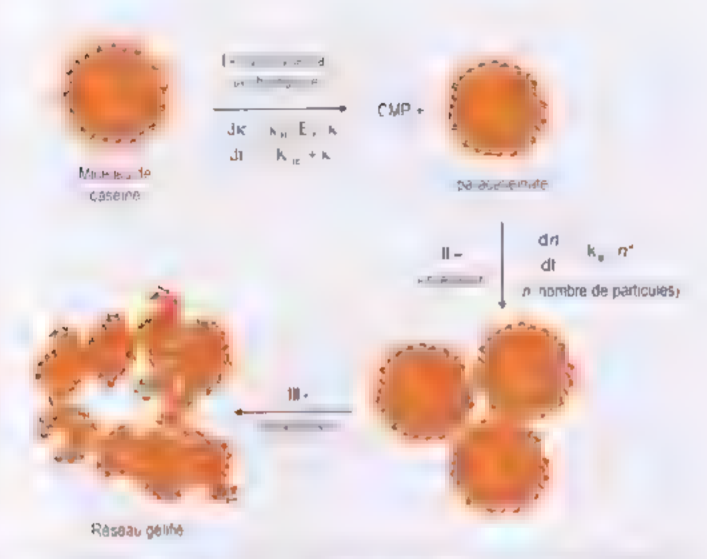


Figure 8 Noc fivation de la structure nacellaire au cours de l'acid fication

2.2.5. Influence d'un ajout de présure

La presore, me ange de chymosine et de pepsine, est l'enzyme coagniante du complexe casein que utilisée en technologie fromagere. La destabilisation des micelles de caseines par la presure aboutissant à la formation d'un gel peut se décomposer en trois étapes (figure 9):



1917 9 Modification de la structure micellaire au cours de la coag i ation préside

l'hydrolyse enzymatique de la caseme ic;
 l'agregation des micel·es de casemes destabilisées;
 la tormation d'un reseau gelifie par retieu ation.

I hydrolyse de la haison Phe . Met . de la case ne k s'accompagne de la libeition de sa part e C-terminale hydrophile et chargee negativement dans le serum
(MP caseinomacropept de), tand s'que sa partie N terminale à caractère hydronuobe et basacce reste associée à la micelie. La liberation du CMP destabilisé le
complexe cotloigal par reduction du potentiel de sarface des micelles de case nes
La vuesse d'hydro yse est assimilée à une cinetique de type Michael s-Menten
«1 chapitre 10. § 1.2.2.) dans laquelle la constante de Michaelis (K_m) est très s' perieure à la concentration en casème ic (ic) :

$$\frac{d\kappa}{dt} = \frac{k_B}{k_m} \frac{E}{+ \kappa} \tag{1}$$

dk vitesse d'hydrolyse de la caseine k (k, is), constante de vitesse de la reaction enzymatique et l'éconcentration en enzyme totale

Lorsque es orces republives relectrostatique, hydrique et sterique) à con gine de parabilité col ofdale sont neutral sees cond tion obtenue dans le cas du lait pour un toux d'hydrolyse de la caseine x d'environ 80 % les micelies de caseines proches ou contigues s'agregent (une tique d'ordre ?)

$$\frac{dn}{dt} = \frac{k_{\perp} n}{n}$$
 [2]

ou n des gue le nombre de micel es de caseine au temps t

Lagregation des micelles de casemes destabil sees n'et en jeu des interactions electre stat ques entre residtes de charge opposée des traisons hydrophobes et vra-semblablement des ponts calciques. La vitesse d'agregation s'accro t'rap de ment avec l'avancement du la 2x d'hydrolyse de la case ne s'entre 80 et 1:0 % par augment at on rap de de la constante d'agregation (k.)

ou k_a, designe la constante de vitesse diaglégation de particules non chargées tinolisis. Li qui energie potentiere de répulsion entre micelles de caseine. Di gile taux d'hydrolyse (*), kila constinte de Boltzman (J.K., ref.T.la temperature (k.).

Au cours de l'agreçat on la mobi isation du calcium soluble en equilibre avec le phosphaie de calcium co l'adal induit une projonde reorganisation des inicel es de case nes et la termation d'air gel. C'est la phase de reticulation. La villesse d'évolution des entacter stiques rhe dopiques du gel est forte peut dépendance de la concentration en caserires et de la dispon bilité du calcium.

I Transmission of the latest terminal t

Les obcements de la transformation du lait en produits lutters repose à ser in fluence de la tears prochimiques (con position) physico-chimicaes (pH. Firegionis que comple flemps comperature)) et biologie les faction des crizymes ou des flores) sur la stilbule de ce système. On peut distinguer

d'une part ses produits pour lesque s'une grande stabilité bié ogrque et pay sico chi nique escréence de la transformation à la consormation (laux de consommation, laits en poudre).

d'autre part les produits resultant de la separation et concentration de toute ou partie de la ma-ere utile du lait aproteires et ou matiera grassei pour lesquels on exploite les facieurs d'ostabilité précédem nent évoques (bearres, fromages).

Int'n ce tains products tels que les la transforma associent destabilisation du système au cours de la transforma on (coagulation acide) et stabilité de la transformation à la consommation et sque associe à la présence de pathogenes aux phenomènes d'exsudation et de post acidification).

3.1. Laits de consommation

L'evo at co des processas tech, ologiques, des techniques de conservation et de distribution à perm si le aborat of d'une large gamme de « laits de consommation » qui se d'strogre: tipar feur composition, leur qualité natratennel e et organoleptique.

on the polythesis and the state of the state of the same

in ear diffee de conservation. Les tendances globales du marche montrent une forte in nation de la consommation de lait entier (3 p % (p p) de matière grasse) au mit de laits demi-ecreme (1 5 à 1 8 % (p p) de matière grasse), ecreme (mitière lasse inferieure à 0.3 % (p p) et « speciality » (la 1s infant les, y tammes, enrichis la calcium, phosphore, magnesiam, fibres, laits biologiques ou de croissance, laits aromatisés, délactosés, etc.).

Les la ts destines à la consommation huma ne penyent être classes actue l'ement en trois catégories :

- lait eru non traité thermiquement :

last traité thermiquement .

last microfiltré

Ces laits ne subjessent que des traitements physiques tels que la standardisation i mai ére grasse et en proteines inimerials et vitatimes. I homogenesa or pour ete le proble ne de cre nage et le chaliftige ou la microfi fration fangent elle pour la noie tout ca par le de la fforc. Dans la noiorite des cas les la tissint commer a uses après traitement therm que seule ancita ble proportion et intin ise soi le marché à l'état eru ou microfiltré.

VI.I. Lun ceu

La vente du la ticru est a for see en France pour la coasonimation his na he. Sa siod action et sa commercialisation sont tres controlees en risson des risches qu'Il se le core présenter pour la same. Les laits do vent prove à

d'ani naux sains reconnas indemnes de britecllose et de tuberei iose d'exprortation s'hibel isces socialises a un controle veter na restrict d'une preparation (traite coi d'onnement steckage) effectuée d'ins des conditions hygieniques satisfaisantes.

Les proteix y in habitus a preno e des irretes precisibilités condité ny d'obtena le les ne les de qual le microbiche igue des l'insterns.

8.1.2. Laits traites thermiquement

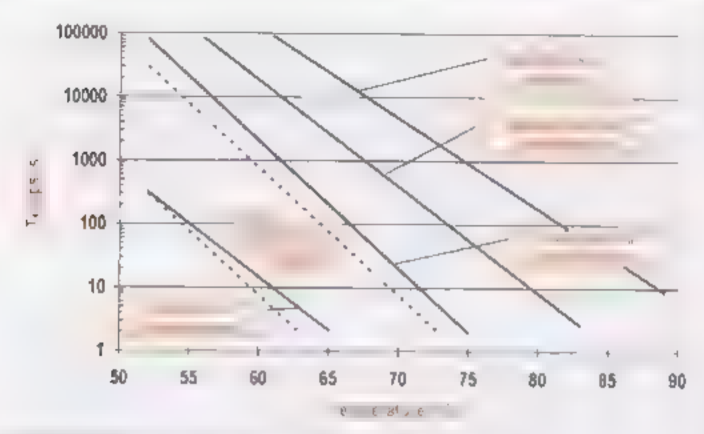
Sel in large isite ces traite nents there ignes, on distingue.

- les laits pasteurisés ;
- les laits stérilisés de longue conservation

1121 Lan pastenrise conditionne

a passeur sation a pour objectif la destruction de tous les micros againsmos par bagenes de last et varell.) I es baremes de pasteurisation sont definis par des caples tempera are temps equivalents sur la base d'une y nom de 7 de 5. C. le emps est redoit d'un facteur. El pour une my le traffin de ten per itare de 5. C.





Ligare Iti a D agrain ne lemps temperature de la pasteur sation

Deax types de tra tement sont generalement pratiques en la terie

postero y dion haute (** 72 °C 15-40 s) ou HTST (high temper thire short time) e le est reservée aux laits crus de bonne quaîtie. Au plan organoleptique et nutritionnel la pasteurisation haute nu que peu d'étres la phospi at ise a caline est detroite et la peroxydase reste active. La DEC (date limité de consommation des laits ayant subit une pasteurisation haute est de 7 jours après conditionnement (boute le en verre ou en carton, polyethy ene ou alumnatium).

Hashpasteurisation (85.90 (1-2 s) elle est pracquee sur les laits erus de mauvaise qualité. La phosphatase et la peroxy dase soci detra les.

La destruction du bacil e tabercu eux est souvent prise comme reference pour le choix du barême de pasteurisation.

3 / 22 Laits de longue convervation

Ces also ont sab un traitement thermique de type sterilisat on dont a objectif est de detruire tous les micro-organismes, en contrepart e leurs qualités organilleptique et nutritionnelle sont aitérées par rapport aux laits pasteur ses. Les baremes sont defin s'eur la base de 12 rédactions des males de Constructions botultes mi Leur durée de conservation est fontée par l'évolution physico-ch mique plus ou moins lente du produit suscept ble d'alterer sa stab lite.

▶ LATTS STERREINES.

Le ait est tout d'abord presterilise (.35-.50 (3-0.8) après homogene sation dans le cas des taits contenant de la matière grasse. Pois, il est retro di a 70-80 °C et mis en bouteille (polyethylene haute densité i pour subir une seconde sternisation (115 °C -15-20 min) suivie d'un retroidissement rapide. Ces laits présentent des défauts de couleur et de gout dus à la réaction de Mail ard. La DEUO (date rimite

1 I sation optima et est de 150 jours. Afin d'eviter l'oxydation des I pides, ces sont s'ockes à l'abri de la lumière ou dans des recipients opaques. Sur le plan rit onnel on observe des pertes en thiamine y tamines Bis et Bis.

IN CA. SUBBLICTERATING TEATINGS RAIL RE

1 c lu t est traite à 135-150 C 1-6 s Ce tra tement permet de m'eux preserver signal tes natritionnelles et organologiques originales du aut car le 2 de la reachi de Mailiard est plus éleve que celui de la destruct on microb enne. So DEUO si de 120 jours. Cette l'in ité de conservation est imposée pour des problèmes de la slite physico chi mique lies à des phénomenes de précipitation, toiculat on et lica on das à une protodyse menagée des caseines par la plus une résiduelle des priséases microb ennes tres thermoresistances.

So on les materiels at lises, le traitement UHT est direct ou indirect

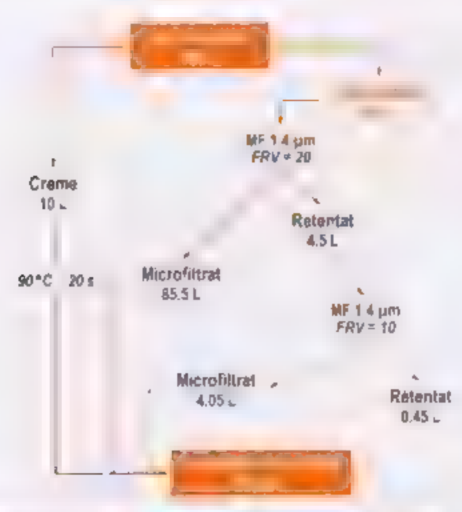
- Dans le cas du triatement UTT direct la vapour de qui ité à imentaire est cétée dans le fait préchauffe à 80. Cou e le se condense en liberant sa cha eur le d'évaporation. L'i d'Intion engendrec est corrigée lors du réfroidssement par une du melange dans une chambre sous vide partiel.
- Dans le cas du traitement indirect, it nivia aucui contact entre le fait et la seur le traitement se fectue avec des echangeurs à pluques ou tabilitares. Le conflictant du procede concerne l'encrassement progressit du materiel par prenitition de complexes proteires mineraux sur les parois de l'échangeur, en pareulier en phase montante :
 - e tradement d'homogene sation est realise soit en phase montan e soit en phase desce cante dans le dernier cas. I faut s'assarer de l'asepsie de l'homogéneisateur;

intensité des traitements thermaques appliques peut être caracter see par le dosage du lactulose.

113. Laits microfiltres

pel preserve qui beneficie de 21 jours de DI C. Les micro-organismes so à acestres à des temperatures de Lordre de 50. C dans le retentat souvent appele ctentat bacterien »). L'ensemble des autres constituants étant transferes dans le ment (micro) litrat. L'agure 1.) Atin d'augmenter ses rendements et le nombre l'eductions dec maies obtenu on real se en general une double microfiltration, metant d'atte ndre un facteur de reduction volum que (FRV) qual à 200. Le lait se creme au preu able et la creme est reincorporee au microfiltration après un traitement thermique specifique.

in association avec un traitement thermique modero et su vant l'intensite de ai-ci, la fenetre de consommation s'étend de 35 jours écouplage avec un traite en, de 20 s à 72. Ci à 6 mois (traitement de 6 s à 96. Ci)



I gar, I, No exactechnologique d'obtention de la len iei mien fi re

3.2. Produits lastiers fermentes

La transfer person du actose per voicin ici di ancio e est a lorgene d'une giande diservice de produits termen es tymart, ket i noumes efeit à constitue à class plus anciennes praticies pour la cinservition des constituirits du lait. Il i fermentation, conduing a la formation d'un gel acide event alégoriques en sinue d'un réseau de prote nes et de a obules aras en prison ant la phise aqueuse. Le plus pepal i re cent e eax le vaourt est u l'antierme te obtenu exems vement par le développe ner des seu ex pacter es late ques y le les un en en les establica prendique n'el I be take after harbornes has superport for a second or a second conservence of start to perjent four les produits conte unit des crimeirs auf es que ceux et ne peave t se vert tillt mer e nem de vaturi mass de ist fermen. Dats e produt fin dec becomes lactiques doment effe yo bies, actives et presentes en quent te abindante to of bacterious and interest on acreed relique need in postetre interieure a 100% a pill rs de la vente an entisemmeter Midmitte. 2000 De non bre ses note cures generees accounts de la formental in autres que l'acide acticle per repert auss any qualities arganicleptiques d'accivité acclaider de été rera la valeur sante peptices against 18 Big accordance on despreda is termertes

Par in les yaourts on distingralles le rige et les brasses. Du sile dis des yaourts fernies la fermentation in l'en directe nent et pils de sont generalement des vaourts natures ou aromatises. Dans le cas des valuirts brasses la ternientation à realemente avant brassage lissage langual quelles, on el implete du gel dans le cas des vaourts à boire let conditionnel entiré es sont des valuirs ve orites natures ou aux fruits.

3.2.1. Standardisation du lait de Jabeication

La standardisation du tait mis en œuvre pour la tabrication des yaouris per neu ateindre les exigences normatives et qua itatives du produit fini. Elle coacerne sincipil ement, extrait sec total, la teneur en proteines et en matiere grasse. L'existe total est generalement plas e eve pour les vaouris fermes que pour les arts brasses. L'enrich ssement des laits en preteines (autour de 5 g/kg) i contri
« à l'illem été du ge, et près ent les risques de séparation de phase. Les'effectue et par adultion de poudre (poudre de lait cerème, concentre de préte nes de lacto
« par adultion de poudre (poudre de lait cerème, concentre de préte nes de lacto
« principie exaporation ou par technique membraisme (ultrabilitation, osmose

apperend.

Par il leurs, des glacides, sous forme de saccharose ou de glacose, sont ajoutes il siles vaourts sucres ou aux traits. Des polysaccharides (pectine vanthane etc. suveat egalème it etre at fises comme stabil sants dans les vaourts aux art as

(22 Homogeneration

Compagent sation du latt à plus cors objectifs le le a nel pre la fermete des gets nous après fermentation au ginente leur capacité de retention de su et red in la cherese. Par ai leurs élie prévient le cremage au cours des opérations « stat ques » à la fabrication du vaoart le particulier lors de la periode d'incibation en pots dins les claves de ferment it on l'homogeneisation s'effectue le plus souvent en ischine tait le de pasteurisation à une pression d'homogeneisation s'attende it d'homogeneisation s'effectue le plus souvent en ischine tait le de pasteurisation à une pression d'homogeneisation s'attende it d'homogeneisation. L'interface lipid que crece se recouvre de proteines (in ce les de cisemes etc nes se optes. La couverture proteine des gobit es gras homogeneises timp tie ces derniters d'insila formation du rese in proteique lui cours de l'acid fight en ribucey et Singh, 1998).

3.73. Traitement thermique

For our last es caracterist ques physico chimiques des protenes le traitement l'armique du la tota out de 90. (1. 0 min) à un role determ nant sor les propriétes et l'ajiques des gels lictiques. Par denaturat on therm que l'es projeties es projeties più de 90. (a) forment des agregats covalents solubles ou assoc es à la caseme kin sortice des micelles de case nes. En modifiant la surface des miceles le triatement thermique induit une augmentation du plit de debet de gel ficat on lors de la cimentation une augmentation de la fermete du gel et la redaction de sa synérése re 12. En ortre le traitement thermique cree un in lieu tavorable au dévelopment des bacteries lactiques en detrinant les micro-organismes indestrables et en petifecris potentiels des l'ements actiques en diminuant le potent et d'ovido-ceuction, en part opant à la production d'acide formique etc.

2.2.3 Lermentation

A l'issue du traitement therm que le lait est retroidi à une temperature comprise nire 40 et 45. C et ensemence en terments factiques realisant l'acidimeation en

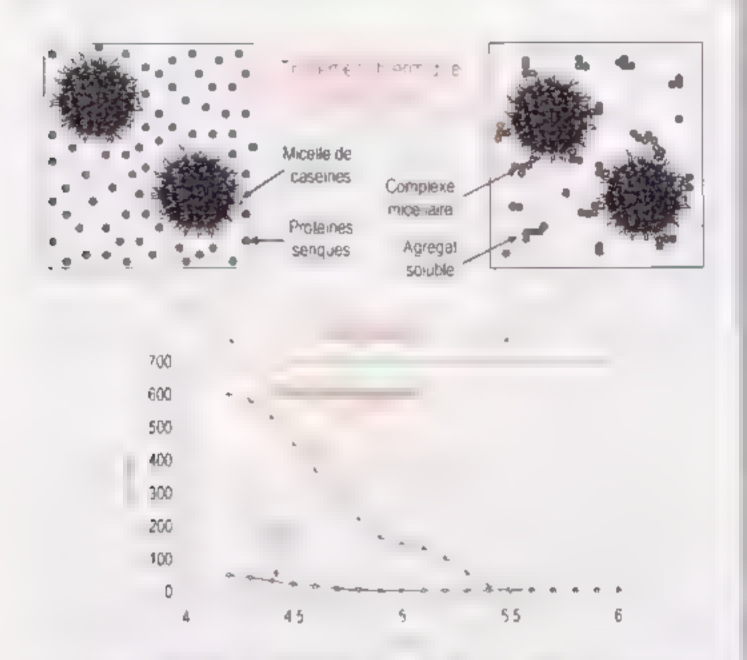
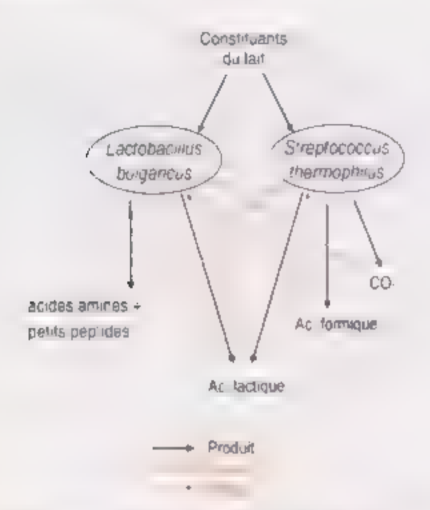


Figure 12. Representation schematique de l'influence du traitement therm que si riles constituants protesques du la tiet les caracteristiques rhéologiques (O) i ces gels obten a

cave on en pot. Dans le cas du vaourt, les ferments at l'ses appartiennent aux souches Streptococcus thermophiaus et Lactobacturs halgaricos. Ils se développent de manière synérg que (figure 13) et se d'stinguent par leur pouvoir acid ciant, aromatisant et par leur remperature optimient de croissance. Asos , se on la proportion des souches apportée au moment de censemencement et la temperature consigne d'incubacion, des produits aux propriétes organo ept ques différentes sont obtenus. Par aibears, certaines souches I bérent des exopolysacchandes dans le milieu qui modifient les caracteristiques rheo og ques du gel

An cours de l'acidificat on les micelles de caseines colifées d'agregats de proteines seriques sont destabilisées et commencent à s'assoc et lorsque le pH du milieu des ient intérieur à 5.5. Il s'ensuit un rearrangement mo éculaire conduisant à la formation d'un réseau proteique gelit e incluant les globules gras homogène ses et dont la fermète augmente avec le dègre d'acidification (l'amime et Robitson, 1999). Lorsque le pH atteint la vaieur de 4.6, le yaourt est retroid, à une température proche de 5. C pour controler l'activité métabolique des ferments. Tand s'que les vaourts fermes (termentation en pot) sont rétroidis à 5. C en une seule étape en tunnel, le rétroidissement des vaourts brasses (termentation en cuve) s'effectue en deux étapes. La première étape, réalisée dans un échangeur à plaques, permet d'at-



a. . 3 Action synergique des ferments lactiques du vaourt

ondre une ten perature de 15-20. C. Après brassage et lissage, le gel est ensuite non onne en poi et refroidi jusqu'à 5. C en tonnel

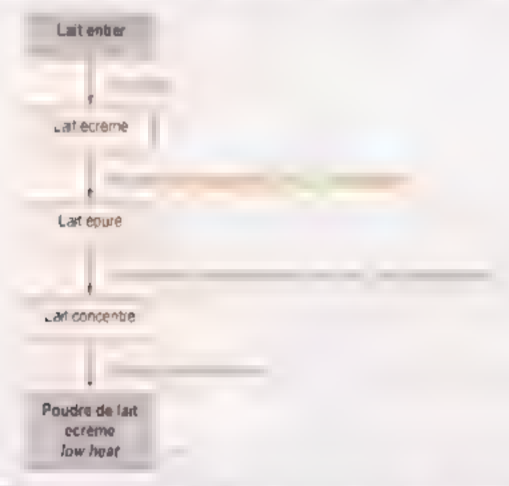
3.3. Luits en poudre

2 8.1. Sechage du lait

Apres bactofugation pour eliminer les elements disperses (spores butyriques, simineralis), fines de caseines), le lait entier ecreme ou standardise est traite crimiquement avant sechage i di peut cealement être soumis à des operations de née itration différentielle (microf litration, ultrafiltration nanofiliration esmose perse). Au terme de ces operations et après formulation eventue e le liquide est ain is à une nomogéneisation, concentre par evaporation sous vice et lina ement sche par pulverisation (atomisation) ou sur extindres chautfants (cf. chapare 10 du premier volume).

La concentration par évaporation sous vide (procède d'elimination de l'éau par l'iton) du lait et de ses derives est basée sur l'abaissement du point d'ébul ition usage du vide répose sur deux raisons principales i d'une partilléeart de tempe qui de partie, d'autre de la surface de chauffe est superieur pour une pression de sepeur de chauffage donnée de qui permet de réduire la consomination de vapeur par augmentation de la capacité evaporatoire et ou mise en œuvre d'un plus grand nombre d'effets i d'autre part, il permet d'évaporer des solutions thermosensibles. Dans l'industrie laitière le materiel le plus utilisé est l'évaporateur sous vide mul-

apacietfet tubulaire a flots tombants, a recompression medan que et a thermocompression. Le coat energetique de l'estin nation d'ane tonne d'eau est compris entre 360 et 1,080 kW h. La temperature maximale d'ebulation dans les concentrateurs de industrie laitière en début de cycle (1st effet) est normalement intérieure à 70° C, correspondant à une press on absolue de 30,664 Pa. La capacita evaporatoire des concentrateurs industriels varie de 10 à 30 t h. Un cycle de concentration dure entre 10 et 20 h. Le temps de se our moven théorique du produit dans un evaporateur industriel est compris entre 10 et 20 m. L'encrassement des la sceaux d'evaporation du a la précipitation de phosphates de calcium entre ne une resistance en transfert thermique supplementaire et en consequence une augmentation progressive des temperatures de l'ensemble des cerps d'evaporation de 10 à 15° C.

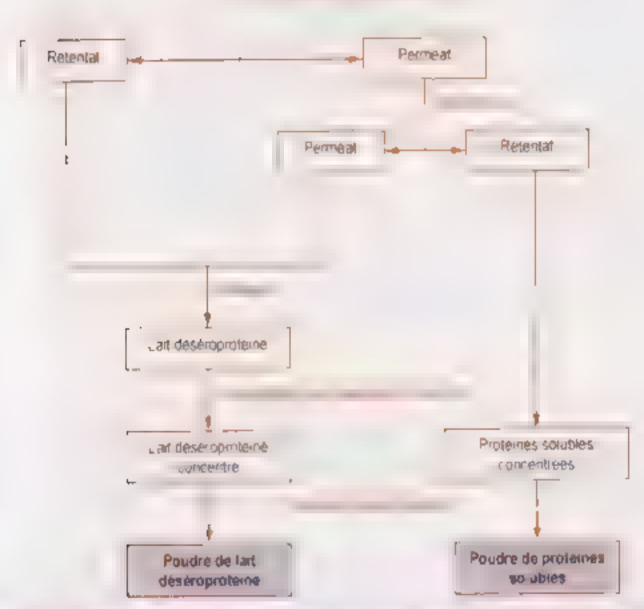


Ligen 14 to Schema technologique d'obtentes de a poudre de lat cere e help

Le concentre obten par exporation sous cide pent etre deshydrate grace i différentes techniques de such gui qui su distine ent par leur coi i encryetique et la qua ité des prodres obtentes le procede le plus repard i est le secci ge par atoint sation qui consiste à pu veriser le produit à socher (liquide ou suspensoin) dans un courant de gaz chai d'emanoère à obtenir presque instantairen e il me poudre. Il s'agni de ce fait d'un sechage particulaire par entra nement, dans lequel l'au sort à la tois de fluide ca oporteur et de gaz vecteur pour reau enlevée l'entrant chaud et sec dans la tour de sechage il ressort hamide et moins chaud. Il à France, les tours de sechage industrie les ont des capacites evaporatoires comprises entre 0.5 et 4.5 th il, necessitant des debits d'air de 1.10° à 1.2.10° m. h. la seccides eveles de protaction var anc de 4 à 2% hien movenne. Il à conduite d'une installation de sechage de la tiecreme suppose la matrise de nombreux parametres thermodynamiques, physiques et technologiques, tets que les temperatures d'air d'entre et de sortie trespectivement de 180 à 280. C'et de 80 à 90. Cit les vitesses et l'hamid te rela ave des airs

1 0% en sortie). la temperature et viscosite du concentre, le type de pu verisan (base haute press on, bi-, laide ou turb ne), le type de tour (de l'a 3 temps), été es conditions permettent d'obten r'une poudre de lait cereme à 0.2 d'a₀ (25° (1) et d'humid te residue le 1 es figures 14 et 15 presentent les schemas technologices d'obtention des poudres de lait ecreme *ions heut* et descriptote ne





— 1 the Schemit ochholog que d'obtent in de la per dre de lut ecrenie siste de la
— 1 the Son de la microl trata → et l'outral trata mit (poucre Pramin*).

Proposition of the same

a qui ité des poudres de loit dépend de nombreux facteurs dont la qua ité du in it avant sechage et la conduite de l'aperation de séchage proprement dité secky 981 et Masters (1991) ont classe les principales propriétés des poudres fa-tières en deux catégories (figure 16): proprietes inherentes au produit (proprietes bioch miques, microbiologiques etc.).

proprietes inherentes au procede (proprietes fonctionnelles et defauts éventuels)

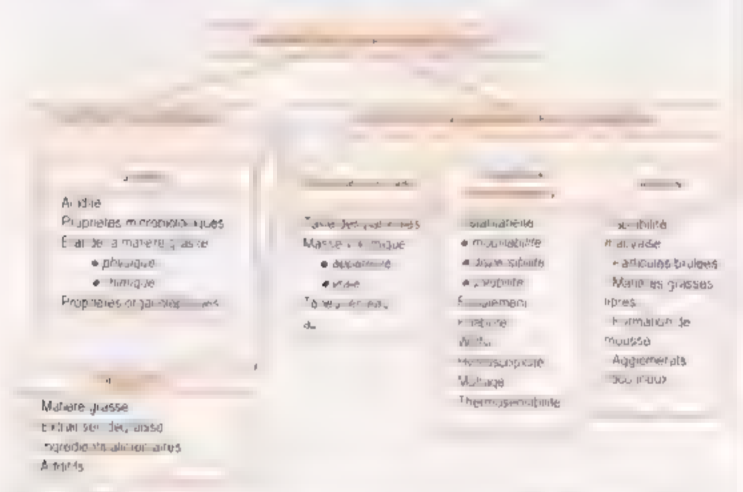


Figure 16 Principales proprietes des pondres de la 17P secky 198 Masters, 1991)

3321 Taille des parta mes

La tai le des particules determinée par analyse granulometrique est une caracteristique qui conditionne de nombreuses proprietes physiques et fonctionnel es techniement masse volumique, solubinite, mou l'abilité etc.) La tai le des part cales seches est essentie lement influenceu par la fai le des goutte ettes au moment de la pulver sation, qui dépend notamment de la viscosite du concentre.

3322 Masse volumique

Une posidre a masse volumique elevee permet de reduire le cout de transport. La masse volumique des poudres laitières est une propriéte complexe qui dépend de facteurs primaires tels que la masse volumique vraie ou absolue du produit, le taux d'ait occlus dans chaque particule et la teneur en air interstitie unité chaque particule. La masse volumique apparente est essentiellement influencee par les caractéristiques du concentre (mattere seche, temperature intensité du traitement thermique, aération du concentre et capacité moussante), de l'air de sechage (caracteristiques thermodynamiques à l'entrée et la sortie de (installation) et de la poudre (taille des particules, humidité résiduelle).

13.23 Higroscopicite

L'hygroscop cité d'une poudre est caracterisée par sa teneur en hamilité finale pres avoir été misé en equ libre avec un air à hamidité rélative controlée dans des anditions de température préalablement définies. L'hygroscopicité d'une poudre de lait est conditionnée par le caractère hydrophile des constituants , lactose et sels in néraux amorphes notamment. La réduction de la taille des particules par accroissement de la surface d'échange favorise adsorption de l'étale. I hygroscopicité de la poudre.

124 Leginement et chova ment

l'aptitude d'une poudre à bien secou et à des consequences notables sur les per i ons de stockage vidange pesage melange compression, transfert etc. La net rode de Carr (1965) permet de determiner deux comportements. l'écoulement I about entent. I econforment fait intervenir la mesure de langle de rapos, l'angle a sparale la cohesion et la compressibili e il choulement fait interveniri a mesure a l'angle de chute. l'angle de différence, la dispersibilité dans l'air et la valour a mesare de l'indice d'éco dement. Les deux principarix facteurs agissant sur concement des poudres sont la distribution grand ometrique et l'état de la surce partico aire. Les politres real sees à l'aide de buses de palverisation ont des en les a écoalement superieures par rapport aux poudres realisées à l'aide de a cres chai ffants. Le sechage en deux temps donne ega ement de me, leurs eschage on temps. Les autres facteurs amemant l'aptitude à l'écou ement d'une poudre sont l'agglomeration de la posidre un is e aux de fines l'addition d'agent facilitant, concement (silve, l'addition de raposes Evgroscopiques eg uesde sactoserioni, le taible tal x de matieres grasses thres

1-14 1141111

141 Propuetos de remdratation

L'aptitude à la renviratation d'une poudre de lait est une propriété essentie le son les industriels utilisateurs d'ingrédients deshydrates en phase l'ajude Cette priète se caracterise essentiellement par trois indices la solubilité la dispersi le ct la motal abilité. Ces propriétes dépendent d'une part, de la composit on de poudre et de l'attinité entre ces composants et l'éau et d'autre part de l'accessiné de le éau en termes de structure (porosité et capillarité) aux constituants de la poudre.

I moul labilité aptitude d'une poudre à s'immerger ipres avoir de déposée à la réace de l'éau réflète la capacité de la posidre la absorber de l'éau à sa sarface. Il éga ement associer à la moullabilité. L'aptitude au gonflement de la poudre. L'in et lorsqu'une poudre de proteines absorbe de l'éau e le gonfle progressivement les la structure de la poudre disparaat lotsque les divers constituants molamment le proteines) ont été solubioses ou disperses. Parmi les facteurs influençant la mouallabilité, on peut exter :

la presence de grosses particules prin aires ainsi que des par leules aga omerees le est l'effet recherche par les procedes de granulation (avec ou sans recyclage des fines) des poudres de lait

la masse volumique de la poudre ,

la presence de matiere grasse en sarface des grains de poudre (matieres grasses libres) :

la porosite et la capiliarite des particules de poudre a uso que la presence d'air interstitiel

La dispersibilité esi probabilement le mei leur critere pris solemen, pour evaluer l'aptitude à la rehydratation d'une poudre de lait puisque dans une certaine mesure el c'est influencee par la mouillabilité et la solubilité. La dispers bili e est amel orce par :

la dimination da rapport (proteines extrait sec)

ur e tall e optimise de particules autour de 200 am

e sechage à basse temperature (poudre les hell).

Les insolables formes au cours de l'obtention d'une poudre de la t sont generalement dus à la denaturation de proteines solubles et à la precipitation de phosphate de calcium. De ce tait la solublité est notaniment int benéeu par le traitement therm que avant sechage, la viscosite et la composition biochimique du concentre, la temperature de l'air de sechage et la taille des particules de poudre.

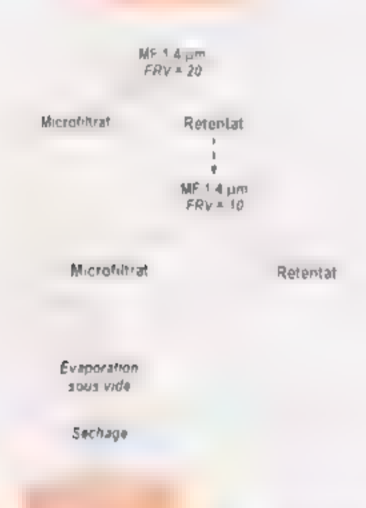
1332 Intrudes des unts recombines en transformation framégére

Luti, sat on de lait recombine a partir de poudres se justifie pour diverses raisons économiques, aliment itres dictétiques, geographiques et accessoirement organo eptiques et techniques. Elle permet la délocalisation de la transformation fromagere dans des pays ou la product on laitiére est insuffisante et son réport aorsque la production laitière présente une forte saisonnalité (cas du la 1 de chevre ou de brebis).

Les poudres de lait utilisées en technologie fromagere de ivent présenter une qualité microbiologique conforme à la réglementation et une aptitude fromagere acceptance. Ces éléments dépendent de la qualité du lait mis en œuvre et de l'intensité des traitements thermiques subis par le lait lors de sa transformation en poudre, qui sont à l'origine des modifications physicoschim ques indusant une perte d'aptitude à la coagulation. Pour satisfaire ces impératifs microbiologiques et téchnologiques en préconise donc un traitement de pasteurisation du lait HTST (high rempérature vheat time) de 15. C-20 s'avant sochage, atm de garantir la qualité hygienique tout en préservant une bonne aptitude à la coagulation. Ces préconisations ne valent que si le lait possedu à l'origine une bonne qualité microbiologique. Dans le cas contraire, l'intensité du traite nent thérmique apphique dost être plus élèvée comprome autre du traite nent thérmique apphique dost être plus élèvée comprome autre du traite nent thérmique apphique dost être plus élèvée comprome autre du traite nent thérmique apphique dost être plus élèvée comprome cant ains. L'aptitude à la coagulation les poudres de lait obtenues ne peuvent cans ce cas être utilisées en téchnologie fromagere.

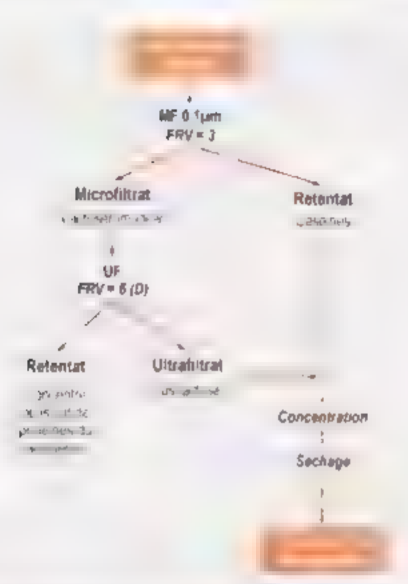
La microfi tration tangentielle I 4 µm su vie d'une concentration par evaporation sous vide à basse température et d'un sechage par atomisation s'avere une techno-

the tall respect points of all hid including positions of the second plants of the second pla



A to the second of the second

est earsant a tele renorth established in thomagere per elevate est earsant a tele renorth established in the mose enterine de conflict the established entering the mose entering the established and extensive a conflict the established entering the established established entering the established established entering the established established entering the established entering the established entering the established established entering the established established entering the established established established entering the established establish



A gene AS Schen a technologique d'obtention de la pondre de lait Prim. 1

3.4. Fromages

Les fromages sont des formes de conservation et de report ancestrales de la natiere et le du la térroteines, mat ere grasse ains, qu'une partie du ca ciun, et paesphore), dont les qual tes natritionne les et organolept ques sont apprecises par l'hom ne dans presque toutes, es regions du globe.

La detantion e fromage e est reservée au produit for nente ou non laffine ou non, obtenu a part il des traiteres d'or gine exclasivement taitières (la till au partiel ement ou totalement ecreme babearre) at lisees soilles ou en metange el coagalées en tous ou en partie avant égouttage ou après élimination partielle de la phase aqueuse la teneur minimale en n'attère seche du produit ainsi définit doit être de 23 gipour 100 gide fromage abien que pour des produits ma près de type pate frinche let e soit inférieure à 13 mil décret 88 l'206 du 30 décembre 1988 art (100 frontage pour etre assimilée à une concentration des éléments majours du lait (proteines mai ere grasse), réalisée par égouttage d'un coaguram obtenu par acidification et ou action d'une enzyme (le plus souvent la présure extraité de la califette des eunes boyins avant sevrage. La fabrica, on proprement dité comporté quatre phases (sta-dardissation du lait, coagulation) égouttage et affinage (figure 19)

La preparat on des la ts (standard sat on) pour un fromage donne s'appaie sur c'es « s'andards » del las par les tech ologues aux plans physico chimiques et micro-bio og ques. La transformatio de l'état l'quide à l'état de gel leoagu aticn) différe

In que la coagulation est induite par acidification et ou par action d'enzymes ign antes. Après separation de phases (egouttage), la caillebotte subit ou non un it nige specifique pour chaque type de fromage.

La technologie permet d'obtenir une tres grande variete de fromages, selon la sition et ou l'intensité re ative des phases « coaquilation acidification » et « egout-Le » et seion la nature du lait mis en œuvre (vache, chevre, brebis — seuls or en melange).

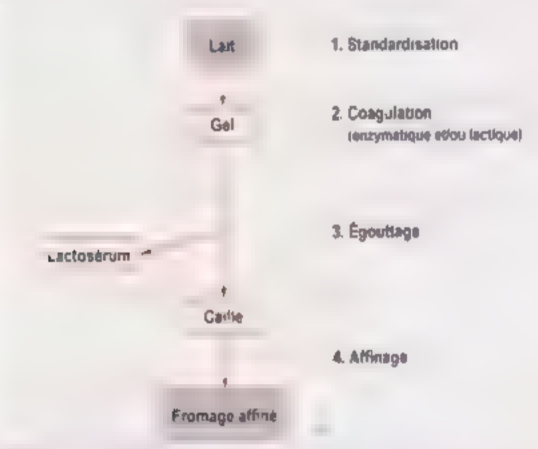


Figure 19 Dases de la fromagene.

I Standards mon press commune of he gan deshins

In qualité de l'int de fromagene peut être définie comme l'aptit ide a donnér caguium permettant d'aboutit dans des conditions pormales de travail à un mage aux caracterist ches physico chimiques défin es et avec un rendement satisfaisant.

Octre sa complexité et son héterogénene le lait présente une grande var abil le sea compos tion selon l'espece an noue la race findividu le stade et le numero actation, le mode et le moment de la traite la saison, le ci mai. La imentation l'ais les la tenfont pas la meme apritude à la transformation fromagere car ils sentent un certain nombre de caractéristiques différentes telles que l'incresse composition en caseines, equi ibres satins, teneur en factose quai te hygieni pli etc. Ces caractéristiques conditionnent leur apritude à la destaoil sation, essaire pour passer de l'état liquide à l'état se l'de ainsi que les propriétes du coaguium.

Af in de s'attrancher des var ations de la teneur en proteines des laits et d'amel oaptitude à la coagulation qui a une influence sur le rendement fromaget et la lite des fromages, les indestriels ont la poss bilité de règler le taux pro-esque des est anire 31 et 4° g l'al l'aide de différentes techniques, elimination de l'éau par evaporation ou osmose inverse, concentration par nanofiltration, par ultrafiltration cla plus utilisee), par microfiltration ou par ajout de casemates.

Afin de satisfaire le rapport « gras matière seche » defini selon le type de froma ges, les industriels standardisent le lait mis en œuvre en matière grasse en tenant compte de la composition proteique du lait. La mise en œuvre d'une masse in ç de lait standard se en matière grasse (MO, ç) et prote nes (P ç) permet, coma ssant le rendement fromager et les coefficients de recuperation de ces constituants dans le tromage (cl. § 3.5.3.) d'obtenir une masse de tromage miliary caracteristiques attendues iteneur en matière grasse MO₁, teneur en prote nes P., figure 20)

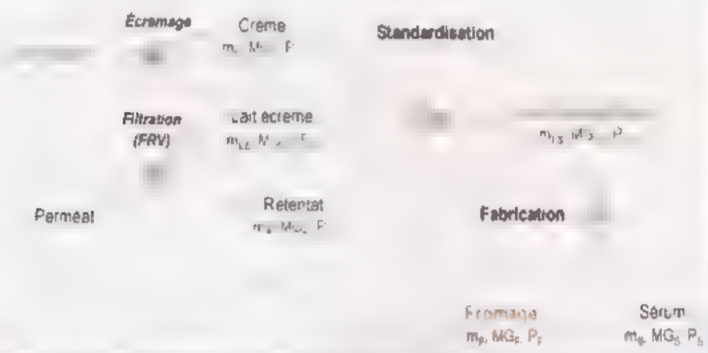


Figure 20 B Standardisation des la 1s de fromagerie en mattere grasse et protei les

Pour corriger les variations des teneurs en calcium du lait au cours du stade de actation ou les modifications de l'equi ibre du calcium entre la phase soluble et colaida e dues aux effets de la retrigeration ou du tra tement thermique, les industriels ajoutent du CaCl la une dose variant entre 80 et 200 mg L li de lait, ameliorant ainsi l'aptitude à la coagulation du lait.

Pour respecter les temps technologiques et le degre de minera isation du caille seion le type de fromage recherche les industr els ajusient le pH d'empresurage, sort par maturation biologique, soit par addition de glacono-o-factone ou injection de $\{O_3$, ou encore par apport de proteines scriques acides

Lin abaissement de la teneur en lactose du lan, par lavage du caille ou par ultrafi trat on du lan suivie d'une diafritration avant coagu ation, est recherche dans certains types de fromages à pates dates « stabilisées »

La standardisation biologique par traitement thermique bactofugation ou microfit tration, suivie de l'addition d'une flore controtee permet de s'affranch r de la flore origine, le des laits retrigeres pouvant presenter une flore indestrable (psychrotrophes, germes pathogenes), une prematuration à basse temperature (10/12/1) en favorisant la production de facteurs de croissance permet d'améliorer le déroulement de la fermentation lactique.

2.4.2. Coagulation

On cistingue trois types de coagulation (figure 21)

(82) I an gid them deade

le consiste à précipiter les caseines à leur point isoelectrique (pH₁ = 4.6) par d'heation biologique à l'aide de terments actiques qui transforme it le factose en ce actique ou par acidification chim que (in ection de (1)) accit on de gibeono ictone où aioat de proteines seriques à pH acide. La voic chimique (acide orgaque) est aniquement at lisée en France pour la standardisation da pH du la Cavant presurage. L'add tion d'acide mineral n'est quant à elle pas autorisée.

ce type de gel de par la solubi isation du phosphate de ca cium codoida la cours chacid, icasion presente une bonne permeabilité mais une friabilité elevée, le inque de structuration du rescau (haisons de fi bles energies de type hydrophobe) in ar consequences une clasticité et une plastie te pratiquement nu les et une la hie resistance aux traitements mécaniques.

2.2.2. Constantion for type cuts matique

le consiste à transformer le sait de l'état liquide à l'état de gel par action d'enzy ex proteo ytiques, le plus souvent d'origine animale.

On distingue trois phases:

phase prima re ou enzy manque, decrite precedemment et correspondant à l'hydrolyse de la caseine k au niveau de la haison phenyla anine (165) et méthionine (106).

phase seconda re ou d'agregation des micel es destabilisées, qui, a pH 6.6, commune le risque 80 à 90.9 de la caseine k est bydrolysée.

phase tertiaire ou phase de reticulation conduisant à la formation du gel

Pisieurs facteurs lels que la concentration en enzyme, la temperature, le pH, la lieur en calcilin, la teneur et la composition en caseines, la dimens on des micelles et les traitements prealables du lan (refroidissement traitement thermique et le genessation) influent sur le déroulement de la coagulation et les caracteristiques du coagulation.

de reseau forme a pH 6,6 est fortement mineralise compte tenu des interactions corre le calci, m et les esseines de type de coagulam à tendance à se retracter ce se manufeste par une expu sion du serum

3 Contratal off Weath

El e resulte de l'action conjuguee de la présure et de l'aciditication. La muit tude combinaisons conduisant à différents états d'équil bres spec fiques est à l'or gine la grande diversite des fromages à pate mobie et à pate pressée non cuite.

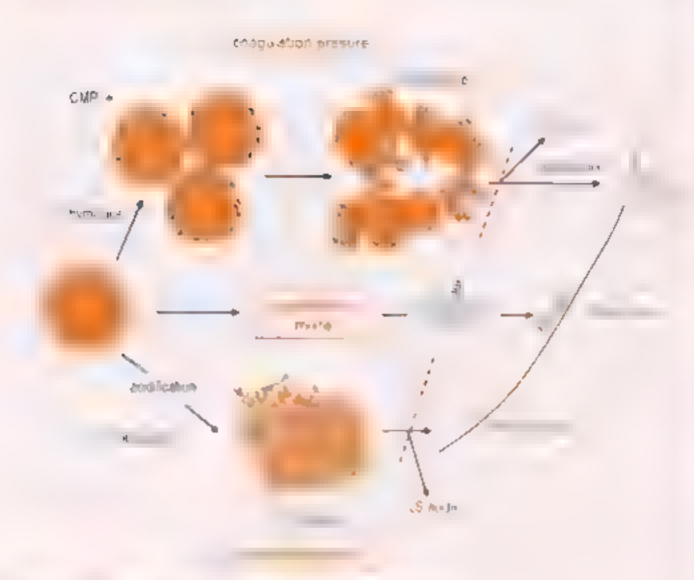


Figure 21 Types de coagulation et diversité fromagère

1.4.3. Egonttage

3.4.3.1. Lacteurs it egonitage des gels lactique et présure

Cette phase consiste en lel mination plus ou mosts grande du actoseram ejaprisonne dans les mailles du gel forme par voie ac de et ou enzymatique. Elle commence dans les cuves de coagii ation, plus se poursuit dans les moules et enfin en haloirs. Il est possible d'exprimer le debit volumique de actoserain expaise. Voin fonction de la let de Darcy (chi chapitre 9, § 1.2.2.)

$$V = \frac{A - \Delta P}{R - n}$$
 [4]

ou A^p est la différence de pression s'exerçant sor le gel (Pa), η la viscos te du lactoserum (Pa s). R'la resistance hydrodynamique du gel (m. 1 et A la surface du gel (m.))

En consequences. Le un nation du serum depend

de la nature du coagulom, qui cond tonne notamment sa permeab lite (terme

I de l'equation [4]) la porosite du gel diminue au cours de l'acid fication

taugmentation de R), mais ce phenomene est compense par la baisse de capacite de retention d'eau des proteines à l'approche de leur pH : de l'intensite du travail en cuve qui consiste a trancher le ge taugmentation de A_L à brasser le gel tranche afin d'eviter quit, ne se ressoude maintien de A_L et à chauffer le coagulum (diminution de η_L apport d'énergie permettant de ren order lorgan sation et la contractabilité du gel conduisant à un accroissement du terme ΔP).

de l'étape de pressage posterieure au moulage (augmentation de M) qui permet d'e immer le serum interparticulaire et renforce la cohesion du car le dans le cas des pâtes pressees.

La concuque d'expulsion du factoserum en monde peut être décrite par l'equation le tot chapitre 9, § 2.2 i Dans de cas la resistance à l'écoulement augmente 1, i de l'obstruction des perforations des moules par les grains de caille de qui nécess ter le refournement regulier du fromage afin de favoriser la cinétique d'égouttage

L'applitage spontane d'un gel lactique est lent et limite, il condiat a un en l'e geroge e presentant des teneurs en matieres seches peu elevées et un faible cau de minera isation, le reseau peu reticule ne subit qu'une taible contraction y procedes tels que la centrifugation ou l'altraf limition du cai le permettent d'acter notablement l'égo (tage en comparaison des procedes tradiments reports régout-cer faisselle, en sac ou filtre berge). L'application au sait de fabrication d'un traisent thermogée intense (jusqu'à prasieurs minutes à 85,95°C) permet d'accroi re endements fromagers par denaturation et rétention des professes sériques en trépartie ectte opération ainsi que l'homogénéisat on innitent la vitesse et l'intensité de l'égouttage.

e gel prestire presente une forte cohesion, e asticite el poros te mais une perbi, le fithie, conduisant a un agentiage spontane limite. C'est pourquoi d'est essa re de mettre en œus re di Terentes operations de travail en cuve (Tanchage estige charifage lent et regul er jusquan 56. C) pour permettre l'expattage du Ces traitements sont d'autant plus intenses que l'extra t sec recherche dans le mige est è eve l'en contrepartie ces operations diminuent le rendement froma et es cou licie its de rechiperation des constituants dans le fromage.

7.2.3.2 Bilan mattere rendements et laux de recuperation

rs de la transformat on du lait en fromage, il est possible de formal ser le matière pour un constituant \(\chi\) (proteines, mat ère grasse, etc.) par le système d'équation :

$$\begin{bmatrix}
\mathbf{m}_1 \cdot \mathbf{X}_L = \mathbf{m}_F & \mathbf{X}_F + \mathbf{m}_S & \mathbf{X}_S \\
\mathbf{m}_T & \mathbf{m}_F + \mathbf{m}_S
\end{bmatrix} (5)$$

m m_p et m_c et X = X_p et X_p designent respect vement les masses (kg de la defromage et de serum et les concentrations du constituant X dans le la tenmage et le serum (g kg =). Le rendement fromager R_p (sans dimensions) est me en kg de fromages pour 100 kg de lait mis en œuvre.

$$R_i = \frac{m_i}{m_1}$$
 [6]

En combinant [5] et [6], on obtient.

$$R_F = \frac{X_L - X_S}{X_S - X_S} \cdot 100$$
 [7]

A fitte d'exemple si 50 kg de lait à 32 g kg de prote nes donnent 6,7 kg de fromage et 43 kg de serain respectivement à 185 g kg et 8.5 g kg de prote nes, e rendement fromager R_r est ega à 13.3 %. Aftin d'uniformiser le calcul du rendement fromager les technologies ont souvent recours au ca cal du rendement correspondant à un fromage de reference ; ce rendement corrige (R_r) est

$$R_{FC} = \frac{X_{L} - X_{S}}{X_{N}} = \frac{X_{T} - X_{S}}{X_{N}} = \frac{X_{T} - X_{S}}{X_{NM} - X_{S}} = 00$$
 [8]

On X_{re} designe la concentration du constituant X dans un fromage de reference. Pour une fabrication donnée il est également possible de calculer le taux de récupération I_X d'un constituant X dans le fromage selon.

$$T_{X} = \frac{m_{P} X_{P}}{m_{A} X} 100$$
 [9]

Dans Lexemple precedent (50 kg de lait a 32 g kg $^{\circ}$ de proteines donnent 6,7 kg de fromage à 185 g kg $^{\circ}$ de proteines $_{\rm F}$ le taux de recuperation des proteines $T_{\rm prot}$ est ainsi de 77,5 %

1433 Cinetianies d'egouttage et d'acaditication, diversité fromagére

Les caracterist ques physico chimiques des fromages au demoulage (extrait seu acgraisse. ESD) teneur en matière grasse pH humid te du tromage degra sse HED, calcum sur extrait sec dégraisse. Cu ESD), qui conditionnent le dérou len ent de Laff mage en or entant la croissance microbienne et les canétiques des réactions enzymatiques et bioch miques, sont dépendantes de 1 mensile et de la position relative des phases d'égouttage et d'acidif cation (figure 22).

I humidité du fromage dégraisse (HFD), sans dimens ont qui exprime la dispon bilité de reau dans le caille lest calculée selon

$$HFD = \frac{100 - EST_{E}}{100 - MG_{p}} \cdot 100$$
 [10]

Ou FST₁ et MG₁ sont les teneurs en extrait sec et mattere grasse du fromage, respectivement

On peut ains, distinguer quatre grandes classes de fromages

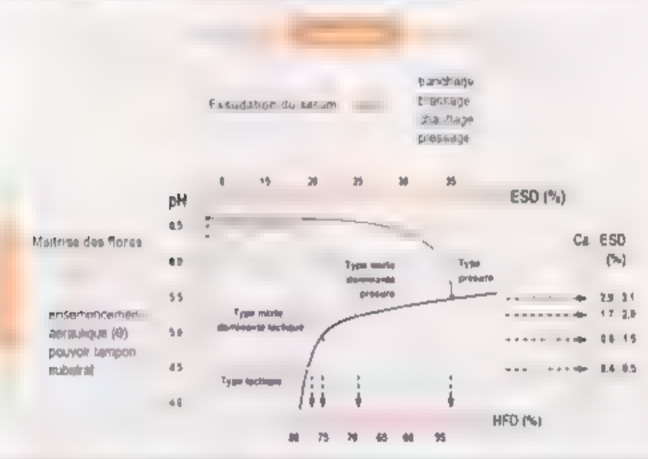
les cailles tactiques de type pate fraiche. Is sont tres humides, dans ce cas l'acidification du substrat laitier precede l'égoattage, celai ci est reabse à pH acide (4.5.5), dans des conditions ou prus de 800% du calcium et des phosphates sont solubi ises. Sa mise en œuvre conduit par consequent à une demineral sation marquee du fromage, qui accentuc ses caracterist ques friable et cassante.

les cailles presure de type pate dure et pate pressee cuite. la technologie consiste a torcer l'egouttage après coagulation presure en util sant les leviers

offerts par le travail en cuve. L'egouttage precede donc l'acidification, qui interv ent aiors dans un milieu appaivri en lactose et dont le pouvoir tampon est tres largement rentorce du fait de la concentration des proteines et minéraux (ESD jusqu'à 30 à 35 %). De ce fait le pH final de la pate est generale ment de l'orure de 5.3 5 4, et sa teneur en calcium tres superieure aux autres types de fromages (2.9 < Ca. ESD < 3.1 %). Ces caracteristiques conduisent à une texture souple et cohesive : leur faible valeur d'HFD autorise des durées de conservation de plusieurs mois ;

tr elles), ils sont humides (HFD de Lordre de 75 %), relativement acides (pH 46-4.8) et demineralises. La durée de vie de ces produits n'excède pas quelques semaines;

cardics mixtes a dominante presure (pate motle stabilisée, pate pressée non éaite ou demi-cuite). Ils résultent d'un égouttage plus prononce que dans le cas précédent auquel peut être associée une étape de délactosage. le pH final est de l'ordre de 4.8-5.2 et la pate reste assez mineral sée. La durée de conservation de ces fromages est de plusicars semaines, en fonction de l'HFD (60 à 72 %).



22 ■ Cinétiques d'agouttage et d'ac diffication et divers te technologique (d'après Mietton, 1991)

Les figures suivantes donnent des exemptes de technologies correspondant à la prication de cailles de type lactique (fromage trais figure 23), mixte à dominante ctique (camembert industriel., figure 24) mixte à dominante présure (saint pau figure 25) et présure (beaufort figure 26).

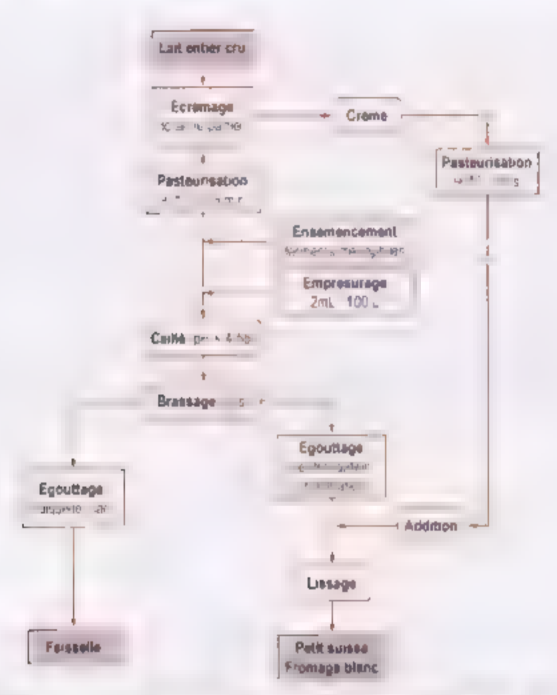
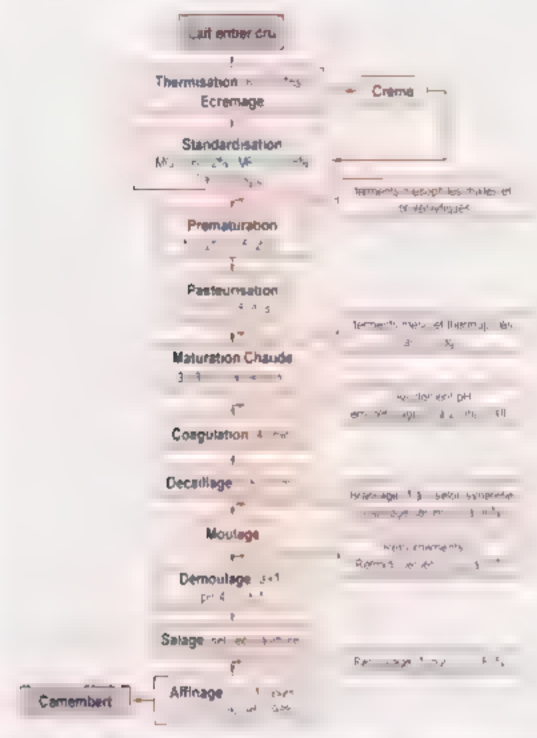


Figure 23 - Schema general de la technologie de labrication des fre nages frais

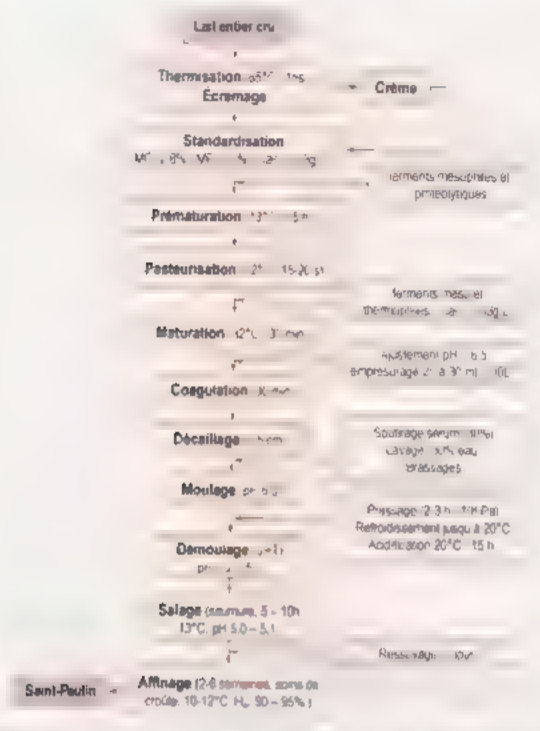
L'est possible de découpler totalement les cinétiques d'égocitage et d'acidatication en realisant la concentration des proteines et de la matière grasse du lait par filtration tangentielle. L'intrat litration (et chapitre 9 § 2) permet de concentrer ensemble des prote nes du lait, alors que la inicrol litration () i juit conduit à la retent on lotate des casemes et à la transmission des prote nes seriques dans le permeat (taux de transmission de 60 à 80 %), en consequence cette dernière n'est mise en œuvre que lorsque l'industriel cherche à valoriser le permeat, qui dans ce cas correspond à un lactoserum idea, (absence de phospholipides, de traes de caselnés et d'éléments particulaires).

L'ultratiltration du lait de labrication permet d'obtenir un prefromage liquide avant la composition du fromage égoutte (brevet Maubois, Mocquot Vassa 1969, Ce schema de fabrication supprime la phase d'égouttage succedant à la phase de coagolation et permet donc dans certains cas le moulage direct dans le contena it de commercial sation un tel procede permet de reduire les écarts de poids dus au moulage du calité d'augmenter les rendements (de 10 à 20 % par retention des pro-



24 ■ Schen i general de la technolog e de fabrication da camembert industriel.

es seriques dans le fromage) et dimittuer la consommat on de presure cajoutée es tiltra, on au strict volume necessaire). Il presente cependant l'inconvenient de et des fromages avant des teneurs en lactate et de de actique è evees en ra son ort pouvoir tampon des prefromages resultant de la concentrat on du phospha e alciatti associe aux case nes. Pour remedier a ces defauts, il est possible de pre il tier et de safer le lait de fabrication, afin de solubil ser une partie du phosphate, den mico lo dal, qui est ensuite el mine fors de l'ultrafi tration. Ce te voie reste etois l'imitee car le lait pre-aciditie est thermiquement moins stable et le permeat plus difficile à valoriser.



Ligine 25 M Schema general de la technologie de Jahrication du Saint-Paulin

3.4.4. Affinage

L'affinage correspond à une phase de digest on enzymatique des constituants proteiques et lip diques du caille. C'est un processus biochimique complexe pour plusieurs raisons :

d'une part, la matrice fromagere issue de la coagulation et de l'égoattage du lait présente une tres grande hétérogéneite physico-chamique

d'autre part les enzymes intervenant dans l'affinage ont plusieurs origines il peut s'agir d'enzymes endogenes du lait (plasmine, lipase, etc.), ajeutées au la t'au cours de la fabrication (enzymes coagulantes, micro-organismes) ou produites au cours de l'affinage par synthèse microbienne (bacteries, levures, moisissures).



e 26 ■ Schema genera, de la technologie de fabrication du beautori-

ensemble cail e et agents biologiques est un écosystème complexe et un bloicieur hétérogène dont les parametres ne sont pas toujours bien de inis. L'affinage - dont ne par trois grands phénomènes biochimiques

la fermentation du lactose residuel et consommation du factate.

I hydrolyse de la matière grasse et des proteines

la production d'arome à partir des acides gras et acides amines.

ces transformations conferent à la pâte fromagere des caractères nouveaux ; es la modifient dans son aspect, dans sa composition, dans sa consistance. Simulciment, saveur, arome et texture se developpent.

. 221 Salistrate

Les caractères physico chimiques des cailles soumis à l'affinage varient avec le pe de fabricat on Si la composition des cailles peut être precisée leur structure sico-chimique, en revanche, reste mal definie I faut noter qui s'agit d'un milieu pateux, hererc gene au sem duquel le contro e des deve oppements microbiens et des actions enzymatiques est diffic le

La cineração de l'atfinage depend de la mobilité des substrats glucidiques, proteiques et lipidiques et produits de reaction (lactate, acides amines acides gras) dans la matrice tromagere et de la vitesse des reactions biologiques qui est fonction du pH de la matrice et de la disponibilité de reau dans celle di Cette cine: que est d'autant plus rapide que le pH de la pate se rapproche de la neutralité (pH optimal d'activité des flores et enzymes) et que l'HTD est elevée. La durée de vie du produit depend dans un deuxième temps de pouvoir tampon de la pate, qui l'inité et régule la remontée de pH (alea inisation) de la pate au cours de l'affinage teaules présure et mixtes à dominante présure).

1442 Agents d attinage

Les enzymes impaquées dans l'a l'hage ont plasieurs origines lle ait, lagent coagaiant et les nacro-organismes qui peap ent les pates.

DENZIN NOLLAT

la plasmane, protease thermoresis ante ene intervient dans les fromages à pale pressee cuite et non cuite à affinage lent ;

la phosphitase alcabite de rui e par la pasicurisation elle aurait un role un quement dans les fromages issus de lait eru ;

la lipise i enzyme thermo abi e el en intervient que dans les fromages ao la cra. Lile aydrelyse preferent effement les acides gras à courte chaire accauses en Sit3. Son accon est plus marquee dans les la tside brebis et de chevre car les globules glas sont plus petits que ceux du lait de vache et conduit à des tromages plus types.

DINZYMINORG INNES

La presure one ange de chymosine et pepsine), agent e agulant ajocte au lait a une retivité de proteclisse generale. Son activité est diminante dans les fromages à pare pressee non curre. Les produits formes sont principillement des peptices de poids moleculaire élève.

► ENZYMIND CREANE VICE FOLKS:

Ces enzymes proviennent de einq principaux groupes microbiens

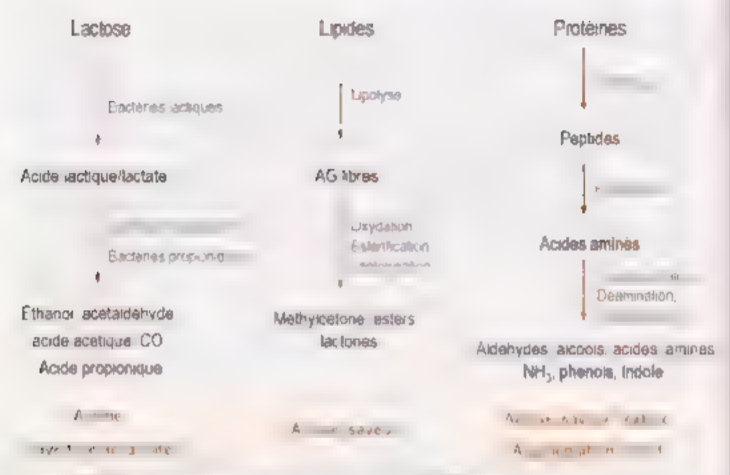
- * Les bacte les lactiques apportées par les levains, elles transforment le lactose en acide lactique. On distingue :
 - es lactocoques. Flore dom nante dans ses pates mol es et pates pressees non cortes, ils ont une action proteolytique.
 - les lactobacif es et streptocoques thermophiles. Flore des pales pressees culles ls exercent une action d'acidification et de proteolyse ;
 - d'arome et partic pent à coverture des fromages à pate persi lee

- ter bit ter es propion que se produsent a partir du lactate de l'ac de propion
 et sont responsables de l'ouverture des pates pressees ciutes et contribuent à la
 tormation de leur saveur et de leur arome;
- Les hourement de surface : les plus frequentes sont les microcoques et les bactees convuetorment (l'un terraint à mens) : elles sont presentes dans les pates mo les a rule lavee ou emmorgée. L'aes sont doices d'activité protée virque et lipolytique
 - fest les resonant la plus couramment rencontree est treatre hum emphatum este developpe en serface des fromages en consommant l'acide actique produsant e linno et esercipit des actions apolytiques et proteolytiques.
- Les me sesseres es deux plus courantes sont Penie lium camendorte qui compossible de surface des pates il cronte licar e, et Penied um roqueloit ississure il terre des pales persil ees il les possedent les enzymes les plus apoques, a cong ne de la termation de methy celones, d'alemas secondaires et sont passi dotees d'activité protéolytique.

+ 2-43 Influence de l'affange var la flaveur des fromages

note the transformations qui se produisent au cours de l'iffringe (tiglire 27). Les posants responsables des propriétes gustatives sont tres nombreux et appartient à des classes variées facides, alcools lesters, produits soutres leter. La plupart ces composes se retrouvent dans tous les frontages mais en quant te et proportion variables.

- Dans les from iges de type pate traiche la flaveur developpée est due à l'acidité acet i denvde qui contribuent na caractère frais di fromage.
- Dans les fromages de type pate mode à cronte fleurie (camembert) parmi es poses ma curs figurent le oct-l-enc 3 st les methyleetones les alcools secones des composes phenoliques (phenylethanol et ses esters lains) que divers composés soufres volatils à odeur aillée.
 - Dans les fromages de type pale mo le a crosse lavec (pont reveque mansier), shacter es de surface (convinébacteries et micrococcacees) degradont les acides es en composes soufres, methanethiol et thioesters).
 - Dans les tromages à pate persillée, on observe une torte proportion d'ac des proportions d'alcools secondaires et de lactores.
- Dans les fromages à pate pressee (cheddar), certains auteurs attribuen: la note • que de ond aux acides gras courtes chaines (C₂ a C₆), aux methy cetones et • alcools correspondants.
- Dans les fromages à pate pressee cuite, la flaveur est donnée par les acides nes l'acide acetique l'acide propionique les alcools, les esters et les produits soufres.



I give 2. Ill so to on desconstituires au cours de l'il nage

Compte tena de la diversité et de la complex te des technologies, le from iger doit faire frice à des risques d'accidents qui se tradaisent par des dels its sur le produit fin. Ces defraits peuvent être chisses en deux entegor es l'es défaits de conguluit on et d'égouttage et les défauts d'affinage.

3.4.5.1 Defeuts de coogulation et d'écontiage

Le deve opper est des bacteries lac ques a un role essent es le technologie fromage est des agissent comme agent d'ac dit cation, d'une de coagulation, d'égourtage es d'a tistement et degre de mineral savoir de la pate de fromage.

I aptitude du lait à permettre le developpement des bacteries, actiques varie avector gine du lait et avec l'espece bacterienne. Il existe dans le la tiunicertain nombre de facteurs, inturcls, inhibiteurs (i minutoglobulius) lac operocyoase. Issozyme lactofert ne linsure acides gras l'hres, eucocytes etcliet sonne liteuis tels que les facteurs de cri issance (villamines du groupe Billacides amines, bases avelles petitis peptides, professe peptones). L'application de tra tements ther niques au lait peut d'une part detruire les inhibiteurs naturels comme les facteurs de croissance et d'autre part generer des facteurs de croissance tels que des peptides, acides amines acide formique leté. D'autres facteurs exogenes au lait tels que bacter ophages ou antibiologues ou residus chimiques peuvent erre à l'origine d'une inhibition de la flore lactique.

Enfin le au seson sa composition physico chimique et bacterio og que (la 1s de mammite de debut ou de fin de lactation) ou se on les traitements technologiques que l'a sub sittaite refrigeres, la 1s traites thermiquement, etc.) peu presenter des

defauts de coagalation la longement du temps de prise, dim nut on de la vitesse de raffermissement, tormation d'un germou avec dim nution du rendement fromager

+ \$ 52 Defaults dott nave

On peut classer les défauts rencontres à cours de l'affinage en trois catégories

- Defauts de texture et gont lements ces defauts peuvent avoir des or gines techog ques (pate seche, coulante, fromage laine sans ouverture ou trop ouvert, e.c.)

 a microbiologiques (gont lements precoccs ou tardits)
- Definits d'aspect (croutage et moisissures indestrables). Ils peavent être d'oriçine fong que a la surface des fromages faccidents du « bleu », du « poi de chat »,

 la « peau de c apa at »), ou d'or gine fongique et bacterienne à la surface et à
 interieur de la pate (chancre faches orangées, creme rosee brunaire à anchatre,
 rouge des tablards, etc.).
 - Définits de saveur et d'aroine. Parmi ceux-cs, on d'stingue.

les defacts d'amert ame frequemment renconfres dans les fromages de type pale pressee bleu et pale mole. Les clise nes mort minent la caseme il fortement hydrophobel sont à l'origine de la formation de populdes imers sous l'action de la presure resid elle de la prasmine des *Penie en* des germes psychrotrophes et de certains, eva us qui acidificot rapidement.

c gout de rince residte d'une ipolyse excessive qui donne nassince à the quant te elevée d'acides gras libres à chame courte et movenne. Les agents responsables sont certains *Penie à* : les bacteries psychrotrophes des tipases naturelles où d'er gine m'érobienne (germes contaminants, thermoresistants, evains ...):

de champier on de pomme de terre de mait de cell, loide, etc. Le irs origines et les paccanismes de leur formation sont diverses et difficiles à ctablir.

In conclusion, a preparation des aux est une ctape importa le car e le a in ole determinant sur le derouvement des labrications fromageres. Cirace au developpement de la conna sauce scientifique au cours de ces 30 dermeres années les efferentes étapes de la transformation de lait en fromage sont mieux ma trisées. Il existe une constante evolution des caracteristiques chimiques, physico chimiques e physiques des produits qui montrent une extraordinaire varieté et complexité aes réactions ni fariment au cours de la 11 nage. Cependant il reste encore a appropoindir les connaissances des nicean sines physicoschi miques et microbio og ques tervenant dans les differentes empes de la fabrication fromagere. Des recherches sont actue lement en cours pour essaver de comprendre la l'ande de systèmes modes sen caracterises, pourquoi certaines textures peuvent modifier la perception de la flaveur associée à une fraction aromatique donnée.

15. Cremes et hourres

Les cremes et les bearres sont des produits aitiers dont la teneur en matière y asse est superieure à celle du lait, la l'except on des produits allèges, la teneur en matiere grasse des cremes est superieure à 30 % et celle des beurres d'au moins 80 % Ainsi l'élaboration des cremes et des beurres debute par une étape de concentration de la traction grasse du latt. Celle-ci s'effectue par ecremage centrituge dans des ceremeuses hermetiques constituées d'assieries tronconiques (cf. chapitre 10, premier volume). L'ecremage est generalement realisé à une temperature comprise entre 40 et 45 °C.

3.5.1. Cremes

Les cremes peuvent être fluides (cremes fleurettes), épaisses (cremes maturees ou encore foisonnées (cremes fouettées). Les cremes fluides ont reçu soit un traitement de pasieurisation (creme fraiche) soit un traitement de sterifisation UHI Les cremes épaisses sont obtenues après ensemencement d'ane creme pastetatisée par des ferments lactiques spécifiques. Les cremes fouettées sont obtenues par introduction d'air dans une creme pasteurisée ou sterifisée lors d'an foisonnement approprie à basse température ten général entre 4 et 30. (1)

3.5.1.1 Homogenessation of trantements thermiques

Sortic ecremease, les cremes sont soumises à une homogeneisation en phase montante du traitement thermique afin d'amé, orer leur stabilité au stockage teremage dans les cremes fluides, exsudation du serum dans les cremes épaisses etc.) ou œur fonctionna ité (y scos te des cremes stabilité à a cuisson, propriété de fosontiement, etc.). Dans les cremes, la quantité de proteines d'sponibles (casentes, proteines seriques) pour la creation d'interface au cours de l'homogeneisation est souvent. In itante. De ce fait elles se pos tounent à l'interface de globules gros voisins, conduisant à la formation d'agregats favorable au cremage. Pour lem ter ce phenon ene. I homogeneisation des cremes s'effectue avec des homogeneisateurs equi pes de deux tetes d'homogeneisation piaces en serie. La press on d'homogeneisation du premier etage de 13.5 à 20 MPa, sert à creer de interface et ci induser la tante des giobales gras. Te deuxième étage règle à une pression d'homogeneisation cgale à 10 ou 20 % de celie du premier étage pern et de dissociér les agrégats formes.

La creme homogeneisee est alors traitée thermiquement sur des echangears à piaques specifiquement dimensionnes, se caracterisant par une surface d'échange environ trois fois superieure à cene utinsée pour le traitement du lait en raison de coefficients de transfert plus faibles. De plus, les temperatures de traitement doivent être augmentées en raison d'une thermoresistance accrue des micro-organismes en présence de matière grasse. Untensité du traitement thermique sera d'autant pais forte que la teneur en matière grasse est élèvée , dans le cas d'une posteurisation, les couples temps temperature; appliques sont de l'ordre de 50-10 s. 80-100. C. Le traitement thermique est particulière nent del cat car les cremes sont des emplisons très frag les et les var at ons rapides de la temperature peuvent modit les propriétes de l'emulsion.

1 C12 Maturation des cremes

Les cremes epaisses sont des cremes maturees et acides. Leur élaboration néces« el l'ensemencement à hauteur de 0.5 % environ d'une creme pasteurisée par un
vain lactique constitue d'une association de souches ac difiantes aromat ques
actococcus la tis subspiliactis cremoris. Lactococcus Lietts subspiliactis diction des Streptococcus thermophilias) et parfois épaississantes (ieuconostoc) qui
pur production d'exopolysaccharides permettent d'obtenir des ére mes épaisses à des
« Emoins acides. La phase de maturation se détoule sur une durée de 12 à 18 h à
ne température comprise entre 12 et 22. C. Lacidification entraine la destabilisa
in progressive des mice les de caseines qui en association avec les globules gras
mogeneises conduisent à un épaississement de la creme. Les modifications ses
« significatives dont l'accroissement de la creme. Les modifications ses
« significatives dont l'accroissement de la viscos te apparaissent pour des pH
inférieurs à 5:0-5:2.

(\$13 Foisonnement

l'es cremes fouettees sont des emalsions lo sonuces dans resquelles les balles air sont intégrées dans un réseau de globules gras partiellement coalèsées qui en réseau d'entre d'entité de l'années etc.) assurent la rigidité et la stabilité de la mousse.

es cremes destinces au loisonnement sont dans un premier temps homogeneises ce qui permet du agmenter le nombre de globules gras necessaires à la coucure de l'interlace à creer puis traitées thérriquement avant d'étre conservées
l'interlace de rista losat on de la mattere grasse globulaire. Pendant la phase de
latrat on de la creme les emals fiants deplacent progressivement les proteines
doublees à la surface des globules gras homogète ses ce qui à pour consequence
le reduite leur stabilité (Coff. 1997). Au cours du foisonnement, la collision de
le betes gras destabilises dans la phase aqueuse favorise leur con escence. Les glores gras homogèneises partie leme it coalesces se positionnent à l'interface air et
mient un reseau stabilisant les bolles d'air. Par a l'eurs, les stabilisants augmerle cla viscosite de la phase aqueuse et limitent le dra nage par interaction avec les
meines de la phase aqueuse et limitent le dra nage par interaction avec les

t 4 2. Beurres

Les beurres sont constitues d'une phase continue de matière grasse liquide dans appe le sont disperses des cristaux de triglycerides, des petits globules gras, des autrefettes de phase aqueuse et des bulles d'air (tigure 28). Ils s'obtiennent a partie une creme le plus souvent pasteurisée contenant entre 40 et 50 % de matière risse qui est maturée puis barattée pour induire l'inversion de plase. La matiration courrespondant à l'origine à deux opérations couplées.

la maturation physique pour l'elaboration des caracteristiques rheo og ques des bourres ;

a maturation bio og que pour le developpement de sa note arematique

Cette double maturation intervier t dans les fabrications traditionnel es en haraite ou certaines labrications en contain (procede Fritz). Progressivement, ces ceharques de fabrication ont été reinplacées par la methode N1ZO, plus souple et économique dans laquel e la matura, on physique de la creme et claboration des aromes et de l'acide sont découplees.



Fig. (2) Representation seneral figure de la structure du beapre

1327 Materition parisson

La mataration physique de la creme a pour but du adurre une er stal isati in partie le de la matiere grasse favor s'int l'inversion de plase. Par till controle rigenreux du evel e thermique le le permet egli ement d'adapter la consistance des necrees a la viriabilité saiso, il ere et geographique de composition de la matie e grasse la tière Dans la pratique on distingue deux types de mataration.

la ma uration basse pour les cremes d'inver dans laquelle, à creme est imme dia cheut retri id en la ten perature de 6-1. Cipermetta il la termation de nombreux petits cristaiix de matiere grasse.

ad it after it on haute pour les cremes d'été dans laquelle les paliers de tempérafaire sont adaptes pour l'obtention de gros cristaux de matière grasse.

A l'issue de la maturati n plivs que le rapport de matiere grasse solide et de matiere grasse l'quide est relativement stable. Ce rapport a nsi ci e la ter le des eristaux conditionnent la tartinabilité des beurres.

1832 Minister horas

La mit, rat en blok i que permet d'aciditier la creme et dividevelopper un arome marque et typique, de favoriser inversion de poase par diminution da potentiel de surface des clobides gras aux basses valeurs de pH et d'assurer une protect ha biologique vis-assis des micro-organismes pouvant degrader le betarre. L'inconvenient ma eur de la maturation biologique est qu'e le genere après barattage un coproduit

 bearre) ac de et aromat que difficile à stabiliser et à valoriser. C'est ce qui à amene cpenser, à technologie beurrière et contribuer à l'avenement du procede NIZO.

L'ensemencement de la crome à 3-5% de bacteries lactaques s'effectue à l'aide ine pompe doseuse. Il peut être realise soit des le debut de la mataration physique rivoltant d'aite indre des plit interieurs à 50 soit après la mataration physique capit d'hui, l'ac date finale recherchée est nettement pais faible qu'elle ne l'était par passe. La tendance est donc à une moderation de la mataration biologique. Elle pratiquée à une temperature interieure à 15. Cipendant 10 à 12 heures. L'orsque più attent une valeur proché de 5.5 % la maturation est ralentie par unit effot-sement de la creme à 8. Ciliès beurres ainsi fabriques ont un plit de stockage ou carrie de 5,2 à 5,6.

23.33 Inversion de phase

nversion de phase consiste à trans, riner à creme miliarec emals on de cre glasse dans a le phase acce se en bearre emulsion d'emiliains e se phase a signed a version de phase set estue par harattage que est aix as fattoriences cio inclemperature correspondintio an rapport optimini de mar cre grasse enssee et de matière grasse liquide et la 3 (ion mes et la poet le barillage d'ane erie d'hiver et 7 à 10. C'en mévenne pour anc creme d'éter l'ors du baritage, as balles di prisont acorporces dans la creme. Dans un premie temps il mentice shalles dant est stabilisee par les plobales pras un lamagene ses l'orsque is term ers deviennent insuffisants peur recovarir la nouvere d'écrice creec asses effordre provoc, ant le rapprochen el trapide des gobiles gras (Van 200 r. La confescence des glebraes gras est favorisée par la réduction des es ce repais in consecu ces à la donc un nide plif et par la presence peripher acter staux de matière grasse. La abermon de la marcili, rasse l'aprice conte and insides globiles gras correction includes on or ition do a obities gras infacts of de-sse liquide liberee devient saff samment importante les granules se transforest en gran side beurre d'uns lesquedes soit disperses des gochelettes de babeurre ces per is globales gras I empls on est itors subitement inversee et la babeurre expulse. Apres labage et salage event, con heurre est maline afin d'assurer a I re us goal a de becere et la repartition uni time le la phise agre ise et du

Le harattage conventionne, est realise de n'amere discontinue cans an formeau trun, au per d'un rechordontal. L'est generalement rempli à 40-80% de son die par a creme mature. Sa rotation assure l'incorpora on d'ur da sila creme s'l'inversion de phase. Les harattes so t'eu (pees d'une sa rhe d'evacua ion da bearre et des eaux de lavage. Les harattes fonct innant en continu ou batvra irs ray ul ent selon le meme principe que les harattes conventionnedes, mais interruption et la violence accrue d'i harattage active les d'iferentes c'apes d'usant à l'inversion de phase. Lu buts rateur est forme d'un extindre refrordit ins lequel to-rine un hatteur qui realise. I incorporation de l'air et l'inversion de l'air et l'inversion de l'air et d'un extindre de malaxage incline d'uns lequel tourne en sens inverse deux. Il Archimede qui compriment et remontent le bearre. Le lavage et le ma avage peur contre sont gener i ement re-ises sous side pour l'inter les risques d'ovvoation.

3.5.3. Benere \1/O

La methode NIZO (Institut neerlangais de recherches laitieres, per net de preparer un bearre acide et aromatique à partir d'une creme n'ayant subi aucune multiration bining que. A cette except on presi, unsemble des autres étapes technologiques reste den ique au processus de hibrication de beurre en continu. Une preparation acidit ante et aromit san e (mclange NIZO) est incorporce à raison do 0.8 a 1,25 % environ a un beutre doux en fin de ma avage. Le melange N ZO est prepare en condition aerobie en melangeant energ quement d'une part environ-40 🗠 de concentre d'ac de lactique tieneur en ac de lactique du concentre proche de 18 a) obtenu par culture de lactoba illus her etre is sur lactoserum et d'autre part environ 60% de levain lactique n'esophile (Lin periodis metro, Lietto, notare a many et Lactoroccus diacetylactis). L'oxygenation intense du mil et est favorable a la production de d'acety el caracterist que de l'arome du beurre. La preparation I have estitres acide et ne contient plus de bacteries actives. Cette première in ection est a impactec par una seconde injection de levain de bacteries vivantes constitue de soutches acceptantes de l'entrococcus lactis et l'activement e una ers à usu que d'une source are natique differente du leva o précédent Les missies, remoire Celle population bacterion, e est capable de consommer l'exces d'acctaldenvile, à l'origine d an goat de « yaourt », pendant la conservation du bearre (Leare 29).

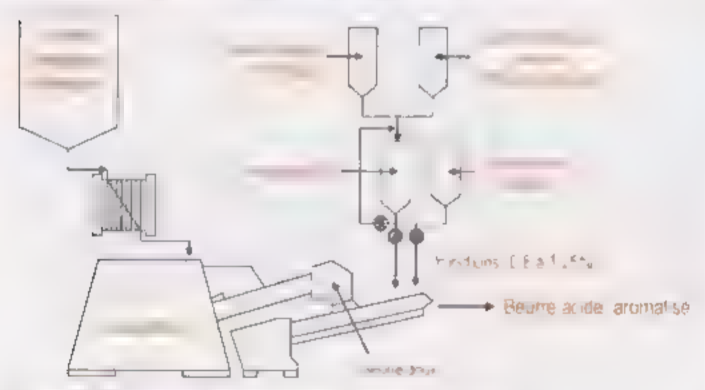


Figure 39 | Fabrication do bearre su vant la technologie NIZ()

Les avantages de la methode NIZO sont multiples : le coproduit genere (babearre uoux) dont la composition est proche de ceile d'un lait ecreme est plus facile à vatoriser. le pli du beurre peut être ataste au niveau de l'injection d'acide lactique concentre : la maitrise des conditions de culture des levains (mineu de culture et temperature controles) permet une tres grande regularité dans la product on des aromes. Enfin la temperature de cristallisation de la matière grasse des cremes est determinée uniquement dans le but d'une regulation de la consistance des beurres (Millet, 1998).

Du muscle à la viande et aux produits dérivés

Ams cette partie seront traites les technologies et produits des fiaeres viande et citique, qui bien de nature et de poids tres differents presentent de nombreuses in mides. En effet Le ten mice traite par la filiere y ande est beit fois plus imperque cela traite par la filiere habiente le La production de y ande concerne six neces entegories dont trois d'entre elles (pores, gros boyans et voiai les) en repréte le 1 plus de 90%. Les produits de la fibere hal cutique sont quatit à envires ets, puisqu'ils sont constitués de pres de 280 especes différentes dont 180 especies de poissons mais également des molfrisques, crustaces, cephilopodes et algues, es produits ont des compositions et des caracterist ques tres variables.

o, tre, il est ega ement important de prendre en compte les modes de producn qui ent une torte inflaence sur la conservation et la qualité des produits. Dans
toure viande des animaix proviennent exclusivement de l'elevage la compostet la qualité de la matière première sont maitrisées par la selection genétique,
pentation et les conditions de l'abattage. Dans le cas des produits habeutiques
majerale de la production provient de la peché ("I %) ineme si la part aquacole
gresse rap dement la production mondiale des produits habeut ques d'elece est passe de 3.9% en 15.70 à 30% environ en 2003. Le stade physiologique,
in entation la stor que et l'abattage des produits de peché sont très d'flucies à
aitr ser lor ces différents facteurs ont des consequences sur l'évolution du muscle
ares, a mort de l'animal et sur la qual te du produit à terme.

Biochimie du muscle (animaiex terrestres et poissons)

tion biochim que assez proche en particulier en ce qui concerne les teneurs en reines sucres, mineraux vitamines, en revanche les teneurs en apides et en contains différentes.

La repartition de la matière grasse est très variable dans les pelssons et dans la vande des lipides des poissons gras sont principalement localises dans le fisse musculaire alors que ceux des poissons maigres som surtout con enus dans le fisse des lipides de la vande sont pour une part intramuse laires (persi e ob marbre), mais l'essentiel est extramuseulaire la vagit de graisse de couverture et de graisse interne a la carcasse. Lorsque l'on parlera de composition base, un que gibba e et not nument de teneurs en lipides dans le miscle lon sinteressera a la composition du maiscle squelettique. Seule la matière grasse intramasculaire sera prise en con pte les graisses de converture (souvent prelevées à l'abitto) et les graisses internes n'étant generalement pas consommées.

II the says that the state of the same

1.1.1. Organisation des tissus

1111 Fumb

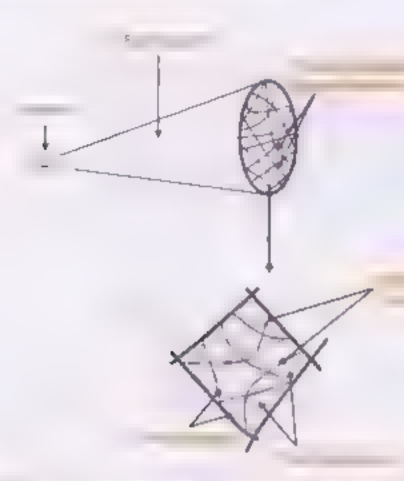
es viai des et les prodicts à base de vittide sont tres values paisque concempte ples de 900 tellies pour detinir ces produits. Ne ne lonsque Lon restrecht à viance aux seuls maseles la diversité est encere très grande i plus de 100 mese es de sarde tare et de composition di ferentes personnet e preves sur une delar-careasse et chaque musele est lui-même beterogène.

La carcasse des anni aex terrestres est en stituée de plus el risitypes de fissumascular el continetif adapeax, sang un nerveux et osseux. Chacus d'eax cent s bac day qualités organo eptiques de la viande des fissus muse da relet consiner le la tendrete de lissu sanga n'alla conteur des tissus raipeax à la saveur ele le fissu osseux elest el general pas consomme in s'alpart d'un ies y andes nachees, la ulle pe de proport of d'ex est teletes par la regiet le cura in

Les ste chezoes an mouy deux gromas expes de museles des maseles strics et les maseles lisses les se différencient non seplen ent par leur aspect strie ou non le et visible au microscope optique, mous également par eur conceur des maseles lisses sont de couleur blanche afors que ses maseles stries sont planot rouges. Cependant d'existe des maseles sir es de couleur blanche comme ceux dispecional de period par exempte. Les nouse es l'isses se retreuve et principalement au niveau ces organes testomae, niese nouse et ne sont pas consoinnes en tant que viance. Pour extre roisson neus noes interesse ons essertielle neil aux noseles stries.

INSTANTAGE LAGE.

Le l'est museu aire est très d'Acrencie et hai ement specia ise il es compose de d'iferentes fibres de type melabo que ou contract le l'extiposees en re cl'es et structurees par des fissus conjonet is dont le principal composant chimique est le collagene. La typicité des fibres repose sur l'importance relative des clements constituutis invocabine l'pides intrafibres, enzymes, etc. Ainsi, in composition chimique d'un mascle depend de l'importance relative de chaque lype de libres le constituant mais aussi de la partire at ve de l'armature de fissu compositif cendonivisions per l'ave un regimes e il et tenden. Il gure 3 h



174 fr [Organisation des tissas muscul, reletion orient dans la viande

PART CONTROL

Le tissa e ajonet l'est present i d'il crents niverax dans le mascle. Le premier vera appete antomi sa m, est constitue par une fine laine de con onetil embali plusieurs. I bres museu aires formant des l'incenux prima res ou n'gran de
, de n. La la le du grain de viande var e selon est especes et la race, il est fin
ez la race, imousine et plus gros chez ia lace charoaise. Une des come lame de
ser conjuncti appe de permi su m entoure un certain nombre de fatsecaux priares pour constituer des la sceaux secondaires. Entra l'epon sum ou apeneur se
, toure l'ensemble des laisceaux secondaires pour constituer le mascle. Cette la me
aponetive le paisse et blanche, est visible sur certains muse es et syste natiquement
eliminée en boucherie.

A exercipité des muscles de tiss reconjonctif constitue les tendons. Ils permettent • Exation des muscles sur les os et la transmission de la force nec de la confraction — se, aire. Les tendons sont elimines lors du parace des viandes.

p ** 11 1

It is so consolet fin use have renterme des adapoentes au niveau du permi mals constituent le persi le depots gras visibles à l'ui l'Ottre le persit e trois asses de depots adapeux sont presents dans la care isse ille marbre ou gras internessealaire (OL), le gras de converture (OC), et la grasse interne au niveau des vites thorac que, abdomina e et pelvienne (I gure 31).

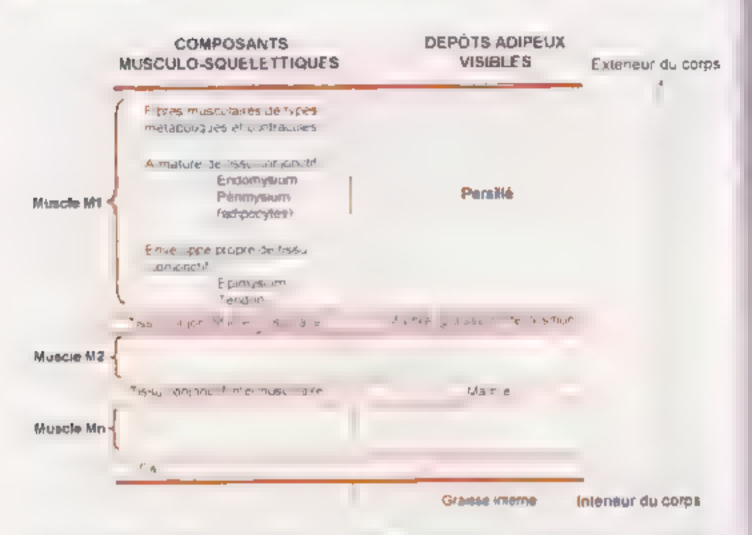


Figure 31 . Organisation des tissus musculaire conjoneilé et adipeux dans le muscle de viande

1112 Potoson

Le mi se e da poisson est ega ement constitue d'un tissu musealaire et d'un tissu conjonct l' mais leur organisation est différente de celle du musele de v ande. La effet l'interpeneuration de ces deux tissus est moins torte. Par ailleurs les museles de poisson ont une structure metamerique. La chair de poisson est formée de nuscles longs divisés en leaillets de forme conique, dont le sommet est dir ge vers la tête (t ssu museulaire). D'une longueur egale ou inférieure à 3 c n'els leuflets egalement appeles militations sont embolies les uns dans les autres mais restent separes par des cloisons de tissu conjonent les militationes (figure 32). Lorsule le lassa conjonent se separe des militationes, ceux et s'individualisent, c'est le chivage ou gaping.

La matière grasse du poisson est localisée différemment dans un poissen maigre ou gras. Chez le poisson gras les lipides servent surfoid de réserves energétiques et se trouvent dans les tissus sous-cutanes, dans les visceres et dans le tissu conjonchit. Chez les poissons maigres, une faible proport on des apides entre dans la constitution des membranes cellu aires et donc dans le tissu musculaire, le reste se trouvant dans les visceres. Les lipides du tissu musculaire sont des phosphot pides. Ils ne constituent pas une réserve energétique mais peuvent être utilisés en lant que tel par es poissons à chair b anché pendant les periodes de d'été prolongée.

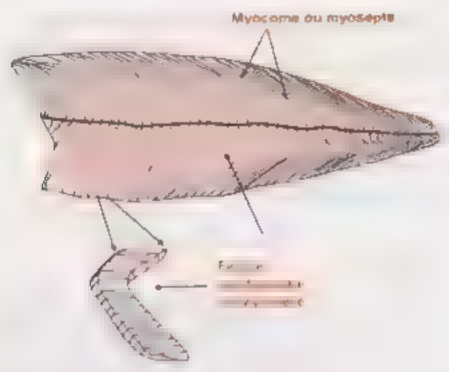


Figure 32 - Structure du musele de poisson.

et du poisson

1121 Composition brochimique globale

B en qui la soient constitues differemment, il est possible de comparer le muscle sa cleit que de viande et le muscle de posson puisqu'ils sont tous les deux prindement constitues d'eau de proteines, de apides de glacides et de mineraux (tableau 10).

Cat. [1] (Comparais in des composits às biochi il ques globales des mascles de sistems et d'a limaux terrestres (en g pour 100 g de mascle)

	Muscle de poisson	Muscle squelettique de mammifere
Ema	(=Xt	65.77
Protéines	16-22	20-23
Lipides	1-10	4-15
Ghreider	0.3-1,0	0,5-1,0
Vingani	1015	. 1

Si les teneurs en proteines en sucres et mineraux varient peu selon les stades invisiologiques en l'état alimentaire des animaux (periode de migration, de frai) à teneur en lipides est en revanche tres fluctuante, dans le cas d'un poisson gras un maquereau par exemple, la teneur en lipides peut variet de 4% au printe ups à pres de 28% en autornne. La composit on lipidique des viandes varie egalement en finet on de l'alimentation et de l'age de l'anima, mais cette variation concerne sur put je tissa adipeux et peu le tissa misculaire squelettique.

Ces varint ons de teneurs lipid ques impliquent une attention toute particuliere lors de la mise en œuvre des technolog es de transfermation des produits. Si dans le cas des vandes la maîtrise de la composition est plus aisee car les industriels de la transformation peuvent exiger de leurs fournisseurs une qua ité homogène et bien definie de leurs matières premières carnées, dans le cas de la transformation des produits hal eutiques, les industriels doivent s'adapter à cette matière première de metier ette » dont la composi, on est très fluctuante. L'efficacité du saunturage d'un poisson par exemple est très dépendante de sa teneur en lipides , un muse e ma gre se saiera plus rapidement car le transfert de sei n'est pas gene par les couches ipid ques. L'industriel deit sans cesse adapter son procéde de saumarage à la matière première entrant dans son usiné.

On peut classer les viandes et les poissons selon leur teneur en apides dans les mascles (tableaux 11 et 12), incine si les mascles de mammiferes ont des teneurs en lapides tres différentes d'un muscle à l'autre. In effet chez le bieuf un mascle te que le l'adirsi (lombaire) contient 0.56 % de mascre grasse à ors que le mascle Rel 1 s femoris en contient 1.49 %. Chez le porc 1 dons (lombaire) et Rel fay femoris en contient 1.49 %. Chez le porc 1 dons (lombaire) et Rel fay femoris en contient 1.49 %.

Tabicate 11 . Composition bacch mique des musices 1. Lors, d'annéelle terrest es (d'après Lawrie, 1998).

	Lapia	Mouton	Porc	Bæuf
Esu (%)	77,0	77,0	76.1	76.3
Company to the second	2101	* 0	2.2	14

Travella 12 ■ Terre as habit to les en prinsse (en la reliez quelques especes com litres de poisson (d'après Piclet, 1987).

Teneurs (en %)		Fs	peces	
	Cabrinud	t	KACHO	0.3
Habitoeilement	Lieu jasine	((Menan	0.2 116
	Lityre	China	Permiss	0 + 1
	Ваг	10 5 5 5	Carreles	1136
	Crevette	0,3-3,1	mer.cl.	D.85 + 3
Habituellement	Flétan	0.7-5.2	1124	9377
entro 1 et 5 %	Mertu	0,4-2,7	Rane	11- 6
	Roussette	3,9-5,6	Sole	0221
	Turbot	2.1-3.9		
	Unchois	0.9-12	Any te	(-5, 3)
Tab tae ement a 5 % a	Tareng	4 14	Maquenau	0 13
	Muter	0.2-48	Nardino	1,23
	Seamon	2,0-18	Thon blanc	0.7-18,2

es muscles de poisson sont dits maigres quand œur composition movenne en mides ne depasse pas 1 2 gras lorsque le est super eure à 5 % et intermediaires risque le est comprise entre l'et 5 % Le tableau » presente les teneurs lipidiques de quelques especes de poissons.

talspalement, la teneur movenne en l'pides dans le muscle de poisson est plus n'e que celle du muscle squelettique de la viande Inversement, la teneur en eau poisson est un peu plus cièvée de qui le rend plus vuincrable aux alterations microbiologiques.

1122 Une specificité du poisson ses acides gras polymisatures

a grande richesse en aeides gras poly asatures da poisson lai centere des prosictes nutri onne les particulierement intéressantes pour preve ur les maladies en joyase saires. En revanche les nombreuses ausaturations rendent les produits caucues tres va nerables els alvis des phenomenes d'oxydat or. Cere richesse cacides gras poly asatures est une tamite à la conservation des polssons gras que à l'état congese passeulure fois in ties les phenomenes d'oxydation sont tres re-ralentis par les emperatures basses et la reduct on de l'activité de l'éau (a_n).

Les acides gras insatures du polisson et de la virinde représentent respectivement, set la 70 % et 45 % des lipices totalis (Enbleau 13).

Produits	Satures	1	Insaturés	1	Mono- insatures	1	olymsutores
Pulssons							
t be	23/		7 4		- '		60.
Mer e	1 4		Š		4 3		30-2
Magneter	tij c		2019		4 - 9		16.30
Truste arc-en-ciel	20.4	T	71.4	Τ	32.3	1	4(0.1
I, mande solo	20,1	Ţ	75		27,4		47,6
(C n	- 4		n ,		5 h		+4.4
Thon rouge	34.1	1	63.8	1	36,2	1	27,6
Crustaces							
 € indpits 	63		× 3		27.4		57 X
Creve te	2.5		~ 1		29		46.4
Coquillages							
Huttre creuse	30.4	1	67,4	Ι	15.7		4 "
Milleria com en le	20.0		h5 "		Mr. a		45.3
Pallando com line	260 556		41.9 . 55.9		N / 3 3 7 7		8 3 54
Pecter (Saint-Jacques)	31,7		65,8		9,1		44.5

Tibican 13 ismaci

Composition en acides gras satures et insavares de quelques producs ha conques (en ... de lipides totairs, il après Pielet 198.)

Praduits	Satures	Insutuces	Mono- insutures	Polymsutures
Fore				
Ang n a	74	,	44	6.2
Marine	7 4 4	(J. 3.1)	47 (460)	2) 4.29
Hulles				
Arches	+ 1 5	60	t_ +	17 }
4 161 5	°6.,	* 1 4	**	16.5
Maccerer	17.5	47.5	450	73.6

Les principaux constituants de la fraction azotec non prote que du poisson sont l'ammon au l'oxyde de trimet stainine (OTMA). La creatine, les acides amines ibres, es nucleotides les bases pariques et l'uree dans le cas des poissons cert lagueux els conduisent à la formation de composes de degradation qui sont tres souvent préjudiciables à sa qualité.

I OTMA est un compose typique tres important notamment chez les selaciens afors qu'il est absent enez res crustaces, les especes d'em donce et chez les mainin-teres. Cu compose il la particul irité de se dégrader en trimetholamine (TMA) par soie bacterienne, ce dernier servant ninsi d'indice de qualité du peisson. Au n'an quan tatif on peut aussi sou igner l'importance de la creatine, qui seus la forme phosphorylee, lournit renergie pour la centraction museum re

Les acides amines ibres sont presents en quant te non negligeable chez le poisson (13 à 3.8% contre 0.1 à 0.6% dans la viande). Ils ont une importance relative variable susuint les especes la taurine, la amine la glycine et les acides an mes à neyau imidazole semblent dominer chez la plupart des poissons. I histidine lac de amine particulierement abondant chez les clapcides et les scombrides, a firt la bjet de nombreuses étades car sa décarboxy lation par voie microbienne conduit à la stamine, a nine à l'origine d'allergée al mentaire. De plus sa thérmoresistance la preserve d'une destruction du cours des procedes de transformation, ce qui explique que l'histamine l'asse l'objet d'une reglementation très stricte.

1.2. Structure du muscle

1.2.1. Cellule musculaire

Le fissu musculaire est compose de ce luies specialisées appelées cellules musculaires ou tibres musculaires (figure 33). Ce sont de grandes cellules de 1 à 100 µm de diametre et de 1 mm à 40 cm de longueur (3 cm maximum chez le poisson). La membrane ce lu aire ou sarcolomne est en contact etroit avec une tres fine

entre elles.

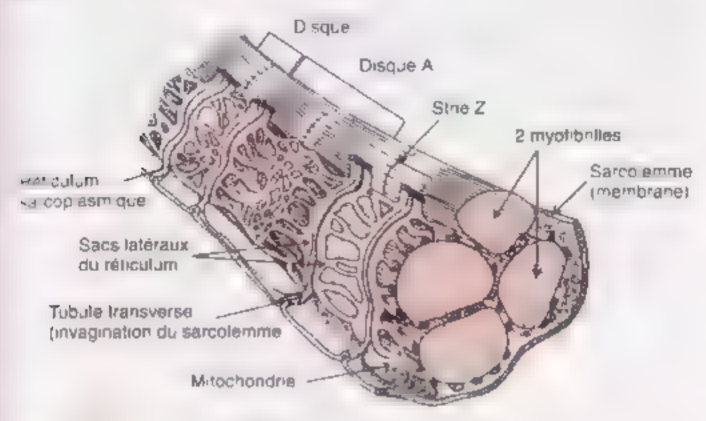


Figure 33 . Structure de la celfule musculaire.

Dans le evit plasme ou sarcoplasme, on trouve des orgin iles classiques à toutes ses cellules :

plasieurs centames de novaias situes sur la face interne du sarcop asme i la celfule musculaire est pluminuclee ;

un appareir de (no gi) complexe de cifernes limitées par une doctre membrine la intervient aux cours de différents métabolismes ce lulaires et alégale nent un role dans les processus d'exerction

des mitochondries, qui josent un role tres in portant dans les processus energetiques tehame de transfert des electrons et phosphory ation oxydative).

- de petites gouttelettes lipidiques.

Mass egalement des organites typiques a la cel lues museu aires

des grann es de glyco-cine reserve de l'ergie pour la contraction musculaire ;

Jes sysosomes, petites vacuoles contenant de nombreuses enzymes parmi lesquel es on retrouve des proteases acides comme les cathepsines.

un système contracti e fait de filaments proteiques disposes parallelement au grand ave de la fibre et qui lui donne son aspect strie. L'ensemble est maintenu en place par une sorte de squesette inferne de cylosquelette.

211 My tibrilas

, es myotibrilles sont des elements contractiles conferant aux cel ules musculais cur propriété de contraction. Elles sont d'sposées paralletement au grand ave , a fibre et responsables de la striation longitudinale du musc e. El es sont de la meme longueur que la fibre musculaire et ont un diametre moven de 0,1 µm. Leur structure est hetérogène.

Les myotibrilles sont caracterisées par la repetition le long de leur axe, ong tudenal d'une unité fondamentale, tous les 2 N µm environ appele sur comerc. Dans les musules squelettiques ou muséles stries, cette répétition de structure dans les myofibrilles para le es aboutit à la creation d'une striation transversale caracteristique (figure 34).

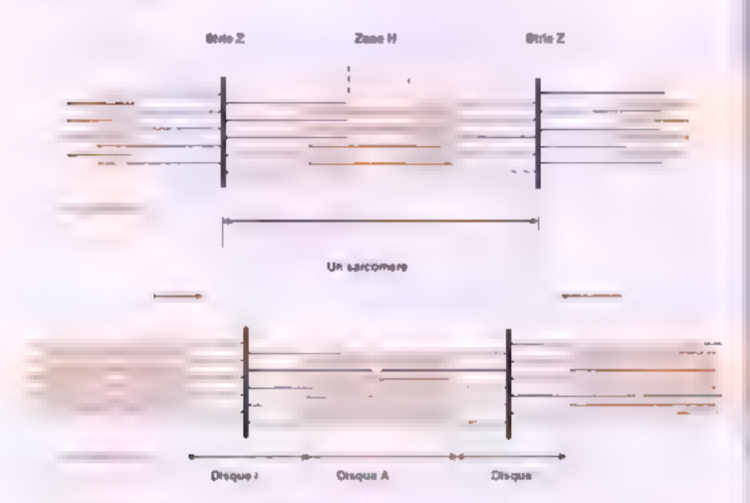


Figure 34 Structure des myofibrilles

Cette str at on est le resultat de l'a ternance de zones denses sombres, ou disque A (an sotrope d'une longueur de 10 µm, et de zones moins denses, cla res ou disque I (isotrope) d'une longueur de 10 µm. Les d'sques I sont separes en deux par une « cloison transversa e » la ligne Z ou strie Z. Les stries Z se protongent d'une myofibri le à l'autre pour fina ement se raccorder au sarcolemme. Elles constituent un veritable squelette interne de la cel ule et ont un role de soutien important. Elles permettent egalement de rendre synergique le travail des différentes un tes contractiles. Au centre du disque A il existe une zone moins dense plus ciaire. La zone H. Elle est separee en deux par une ligne transversale plus sombre. La igne H.

Le sarcomère aocalise entre deux stries Z est l'un te contract le de base. Dans le muscle au repos, sa longueur est de 3 à 5 μm

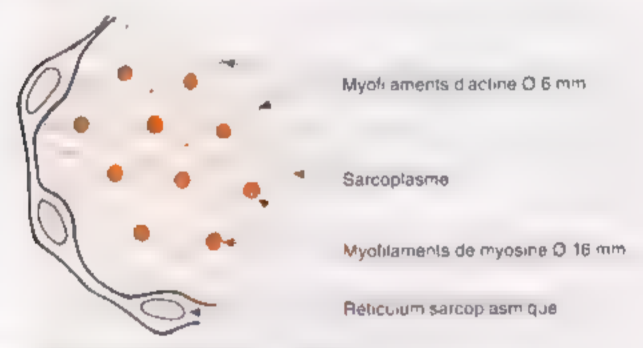
1212 West mark

Chaque myotibride est tormée de nombreux myofilaments, para leles, de deux types, myotilaments tins et myotilaments épais. Dans les disques l'(zones da res).

<0.5 les filaments fins sont presents (\ge = 6 nm). Les zones denses des disques A contiennent.

les filaments fins trouves dans les disques I;
 des filaments épais (2º 15-1º nm) qui donnent aux disques A leur birefringence caracteristique

Les filaments minces et épais adoptent une disposition hévagonale vis ble sur le coupe transversale de muscle (figure 35). Un falament épais est entoure par six traments minces.



🚜 35 🛢 Coupe d'un tragment de myof brille

Les filaments épais s'éténdent d'une extremité à l'autre du disque A. Au n'raire les filaments minces commencent au niveau de la strie Z, se prolongent n's é disque A, mais se terminent sur le bord de la zone centrale H des discues A.

A l'inter eur des zones denses des disques A, il existe des ponts entre les filants fins et les filaments épais adacents. Ils se forment à partir des filaments. « Ce sont les scules connexions existantes entre ces différents filaments.

ces différents elements typiques de la cellule musculaire sont maintenus en se dans le sarcop asme par des elements longitudinaux et verticaux apparlenant et cartin sarcoplasmique et na cytosquelette. Ce dernier est constitue essentielment de deux proteines insolubles. la connectine et la desmine.

Modification du sarcomère pendant la contris ton museulo-re

As cours de la contraction et de Fextension musculaire, la taille du sarcomère L'onsiderablement. Au monient de la contraction, sa longueur peut dominuer 50 % et augmenter jusqu'à 50 % pendant l'extension.

Au moment de la contraction, les filaments ne subissent pas de modification de la langueur mais le raccourcissement du muscle est du au glissement des fila-

ments minees et épais les uns sar les autres. Il se produit une interpenetration et un chevauchement des filaments épais par les filamen sif ns (ligure 34).

1.2.2. Muscles blanes et muscles ranges

Ils sont caracterises par une plus ou moins grande proportion de fibres rouges et de fibres blanches qui mis a part leur conteur se distinguent par leur vitesse de contraction et leur type metabolique. A inverse des fibres blanches, les fibres rouges presentent les caractéristiques suivantes :

- contraction lente et prolongee ;
 - forte vascularisation et richesse en myog obine,
- processos respiratotres importants et fonctionnement en acrobiese
- processas d'oxydation des graisses insaturées rapide (yianoes sapides)

Dans chaque musc e coexistent to got is des libres rouges et des l'bres biuncies ayant donc une compos faon et an metabo isme différents. C'est feur propo toure ative qui détermine le type de muscle qui par uffears présente des différences morphologiques.

1.2.3. Tissu conjunctif

Le tissu conjoucht à une composition complexe. Il est constitue de

- Lores proteiques teologiche reficultine, e asti ne-
- substance, endamentale dans, aquel e baignent ces fibres. E le joue un ri le tres important dans, es ceba, ges entre le sa giet la cellule, nascala rei.
- ce la es caracterist ques d'un les tibroblastes qu'e aborent les fibres componetives, les histolevies tou macrophages, et les ce lules graisseases.
- vaisseaux sanguins;
 - nexts, d'au ant plus nombreux que les mouvements sont plus tins

1.3. Proteines

On distingue trois grandes classes de proteines en fonction de leur position dans le muscle lines proteines du tissa con onctif les proteines invifibilible res et les proteines sarcop asm ques. La composition proteique mayenne du miscle sque ettique est donnée dans le tableau 14

1.3.1. Proteines du tissu musculaire

1311 Fraction soluble - la inveglobine

C'est un element essentie de la couleur de la visinde qui détermine l'acte d'achat par le consommateur. La couleur de la viande est uée à la quant te de myog obtine et à sa qua ue tétat chamique du pigment). L'état d'engraissement de l'animia et le prif de la viande interviennent egalement. Le musée de poisson s'apparentant le plus a celui de

 $s_{cit}/H \equiv C$ omposition en proteines des mascres de viande et de poisson (en gipour $s_{cit}/H \equiv C$ omposition en proteines Linden et Lonent $s_{cit}/H \equiv C$

	Muscle de poisson	Muscle squelettique de mammifère
Proteines sarcopfasmiques	20-35	30.35
Proteines my of br. la. es Hraction peu solubles	f4 4	5(1
Proté nes du stroma	2 (1	4.1

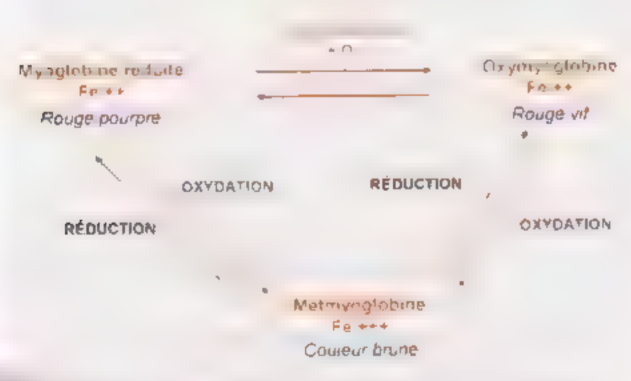
 vande d'un point de vue teneur en myoglobine est celui du thon. Ainsi la qual te hon rouge est aussi tres hee à la qualité de sa myoglobine. Le révanche pour les tres especes de poisson, une couleur blanche du musée est requise.

anyog obine est une hereroprote de poids moleculaire. Es 766 Da tres comacte appartenant aux groupes des pigments respiratoires. La molecule est composee de deux parties :

- une partie proteique ou globine :

une partie non proteique (heme) constituée d'un novau tetrapyrole tou porphyrine) coordinant un atome de fer à l'état ferreux (l'e²) dans la molecule de myoglobine ou à l'état errique (l'e²) dans la metinyoglobine. Les quatre coorginations du ler se font avec les atomes d'azote des novaux pyroles, une au re tait interven i un résidu d'histidine et la dernière une molecule d'eau. Dans la molecule d'oxy nyoglobine. l'oxygène remplace l'eau au niveau de la dernière epordination.

Les deux reactions importantes de la myoglobine intervenant sur la couleur de la siande sont indiquées sur la figure 36



n de la myoglobine et variation de coaleur de la viande

Les trois formes de pigments (invoglobine, oxvinvoglobine et metinyoglobine) coexistent en permanence mais c'est feur proportion re ative qui confere sa couleur a a viande. Si la la surface de la viande il via plus de 40 % de la myoglobine sous la forme de metinyoglobine, la viande est invendable, la couleur marroa etant pour le consommateur un signe de mauvaise qualité de la viande, voir de viande avantee.

De nombreux lacteurs interviennent sur la structure chimique de l'heme et la coneur de la viande. Certains sont lies aux caracteristiques de l'anima.

Lage, la conteur ayant tendance à aug nenter avec l'age

la maturité physiologique qui peut être différente selon les races ;

l'alimentation, l'état d'engraissement ou une carence en fer qui a tendance à eclaireir la viande ,

ae type de musele, chaque masele avant une confeur plus ou moins stable.

Cos differences s'exp iquent essentiellement par la teneur en pigments du muscle Le pH peut également modifier la couleur de la viande qu'indir atteint des valeurs anormaies, notamment à la soite d'un stress avant abaitage. Par adieurs le mode de conservation des viandes et leur conditionnement influencent également la couleur de la viande. A nsi, se conditionnement sous vide lavorise la myoglob ne de couleur rouge sombre. Le conditionnement sous atmosphere modifiée est favorable à la formation d'oxymyoglobine rouge vif. Quant à la metmyoglobine marron, sa quantité augmente essent element avec le temps de conservation (c) chapitre 13 § 2.2.3.)

1312 Fraction per souther proteines most becomes

► RAPPE OF LANDO CT. 9. DENAMED THE TES

Les onvol brilles sont composées de myet laments de nature prote que maintenus en place par les tries Z delimitant les sarcomères. Un sque ette interne ou cytose tienette contribue egalement à la stabilité de la structure. Toutes ces structures sont composées de molecules peu solubles auxquelles s'ajoutent les proteines regulatrices de la contraction musculaire.

DANIN NI

La myosine constitue les filaments epais. Son poids moleculaire est de 540 kDa el son pH vois n de 5.4. A la force ionique du sarcoplasme, el e est tota ement insoluble.

La molecule de invosine est formée de deux parties (figure 37)

une queue, constituée de deux chaines polypeptidiques (2 hel ces-it enrodices autour d'un axe pour former une super double helice) ;

une tete globulaire constituée par les deux chames précédentes enroulées au basard (chames lourdes) auxque les sont associées deux chames polypeptidiques plus courtes (chames legeres).

La molecule de myosine possede deux proprietes importantes

es molecules constitutives s'assemblent spontanement en filaments dans les conditions physiologiques ;

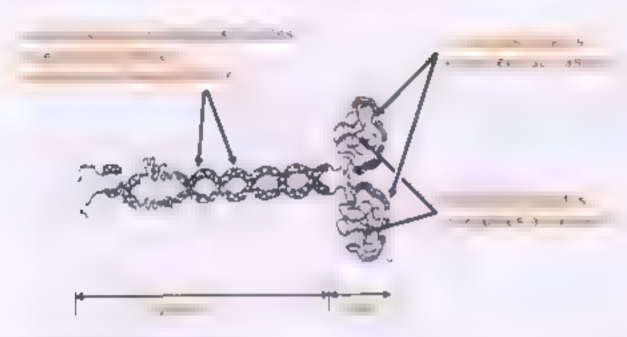


Figure 37 - Structure de la myosine

la myosine se comporte comme une ATPase faite elle hydrolyse le groupement phosphate terminal de LATP ainsi que se CTP TTP, CTP, cette activité est stimulée par les ions Ca2, inhibée par les sons Mg2, influencee par la concentration en KCI et possede deux pH optima d'activité (6,0 et 9,5). La reaction d'hydrolyse de l'ATP peut être resumée comme es-dessous

$$ATP + H_2O \rightarrow ADP + P_1 + H^*$$
 [11]

Lictine existe sous deux formes. L'actine () (actine monomère globulaire) et not ne li cactine polymerisee fibreuse). A taible force ion que l'actine se trouve si forme de monomère (actine (i)). La chaine polypeptidique possede un poids i téculaire de 422 kDa et e le est riche en N-methydysme, en proline et en cystime (? cysteines par molecule). L'actine (i est un puissant chelatant des ions (ia ci est capable de fixer LATP et LADP. Dans les conditions physiologiques de rice ion que ou en presence des sels (kCl, MgCl), el e peut se polymeriser se on la reaction et-dessous :

$$n \text{ (actine } G = ATP) \Rightarrow (Actine G = ADP)_n + n P_1$$
 [12]

Lactine F est formée par l'association de deux brins de monomères d'actine G proules en hel ce. Elle constitue les filaments fins (figure 38)

IN RETORGORNE

La myos ne peut se combiner à l'actine pour former l'actomyos ne C'est etape cruciale de la contraction musculaire

Un filament fin d'actine peut fixer de nombreuses molecules de myosine, la fixaon sur la molecule d'actine s'effectue au niveau de la tete de la molecule de myosine les caracteristiques du complexe actomyosine dependent du pH de la concentration en proteines en KC i et en MgC l₂. L'activité ATPasique de l'actomyosine est 20 fois

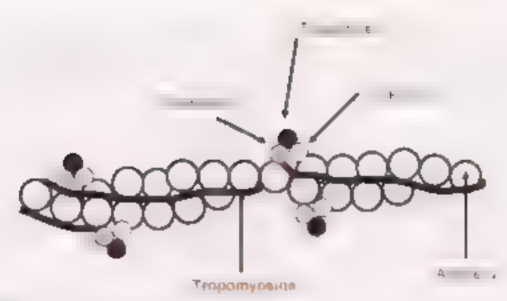


Figure 38 Structure de l'actine

plus forte que cel e de la myos ne seule. E le est active e par les roas Ca², et les ions. Mg. Le complexe actomyos ne peut etre dissocie par l'ATP et les ions. K. et Mg. Duns la ce le musec laire au repos, les deux proteines sont à Le at dissocie.

• TROLESSES REGULA SIGUES - DIGOROVIS OSINE - DICORDALE F. ACTUNO.

La tropomy isine a un polis molecula re de "GikDa. El elest constituce de deux cha nes polypentid ques en helice-re organisees en super double he ree. Elle est riene en acides a a nes soutres dont de nembreuses existentes non apparitees. Elle est locarisee dans les soutres tins des disques El dans Entrerstice des deux brills de la double helice durettie El (Agine 18). Dans les cellules museu aires au reposited occupe le site du terne on entre luctime et la myos ne empechant ai si tente reaction entre les deux proteines. Par El termediaire de la troposime Elle en en controle son positionnement et regale à nsi la contraction museu laire.

Le compacse trope une se retreave au niveau des filmments fins, le fong de la civil e de troponixes ne et est constitue de trois sons un les

- a tropon ne C qui fixe es iens Ca (complexe revers bac).
- la tropin ne l'qui inhibe l'interaction actine-myosine. Cette action est annidee des que la troponine C a fixé le calcium;
- a tropon ne. I qui assare la ciaixor du comprexe tropon ne avec la tropomyosine

Les actarines et et fi se rencontrent dans les stries Z. Leur role peine par est d'acec erer la polyments ai on de l'etime glob daire en actine fibreuse.

DECEMOSORED FT.

Le extosque ette est constitue de nombreuses proteines comme la fram ne la desininci la vinicimine la synémine que con tradve dans les stries Z. D'autres prete nes comme la titule la nébaline la connectine constituent un reseau flexible autour des framents (sup tilament) en reliant les filaments fins de sarcomeres voisins et en traversant les stries Z.

TRASTRUCTURE DESANNOF LAWENTS

os ne disposees parallelement le long du grand axe de chaque filament. Chaque mient epais de myosine est entoure par six filaments fins d'actine E. Les tetes la antes des motecules de myosine sont a ors juste assez longues pour atteindre les filaments fins.

Au moment de la contraction, des daisons entre les molécules de myosine et les nomeres d'actine G se font et se défont régulièrement. Les filaments gaissent les soir les autres et la tibre se raccourch (figure 34)

1 3 2. Protemes du tissu conjonctif

Les proteines du tissu conjonetif ont un role déterminant sur la tendrete de viande. Ainsi le poisson qui possede de faibles teneurs en tissu con onetif ne la tilama si de phenomene de durete du muse e. Le tissu conjonetif est constitue se tiel ement de trois proteines : le co lagene : la reticul ne et l'élistine. Ce sont la proteines fibreuses qui se distinguent par leur resistance à la chaleur.

Codlagene

cost la prote ne la plus abondante chez les mammiferes (15 à 35 — des prones) ilors que sa teneur est her ico pipliis fa ble chez le peisson. 3 — chez les istectis et 10 m chez les seluciens). Sa composition en acides ammes est carac si que et un che palmi les proteines. Les compositions du collagene de mamcre et de poisson différent notainment les tenears en profinc et hydroxyproune sont plus taibles dans le cel agene de poisson, ce qui est à l'origine de propriétes ctionnelles différentes poir la gelatine. Par exemple, le collagene de nomture et se sombilise des 35-40. Chontre 60-65. Ci pour le collagene de nomcre. Of balement le collagene est constitue de

33 % de glycine avec une repartition très regulière de cet ac de amine tout le oilg de la chaine polypeptid due soit ligiveme tous les 3 acides amines («Gly-X-X-Gly-X-X-Gly»»),

11 % d'alanme :

3 % de pro me (0.5 % dans le col scene de poisson) ;

9 % d'hydroxyprol ne (7 % dans le collagene de poisson) et un peu d'hydroxy lysine. Cus residus peuve it etre rel es a un diholoside de glucose et galactose (haison o-glycosidique);

pas d'acides am lies soufres ni de tryptophane

La presence d'hydroxypro ane est specifique du collagene dans les proteines na es. Elle permet un desage quantitat f de la proteine en melange a usi que la Betection de fraudes éventuelles.

Su vant la composition en acides amines, jusqu'à 16 types d'iterents de co, agenc cavent etre distingues ma s'ies types Fa V sont les plus repandus. Par exemple le lagene de type I se retrouve dans la peau les tendons, les os, la cornée a ors que

le cot agene de type II est présent dans les cartilages les disques mervertebraux, e corps vitre, etc.).

Le collagere est une proteine très difficilement hydrolysable par les enzymes digestives et possede donc une très fable va car nutritionnelle. C'est une proteine difficile à valoriser excepte pour la fabrication de gelatine.

► STRICTER DUCK (ACCISE

Le collagene est une proteine de poids molceulaire proche de 285 kDa. La molecii e a un ciametre de 1.4 mm et une iongueur de 300 mm ce qui en fait le plus long polypeptide connu (figure 39).

La miliecti e de tropoco lagene est constitucc de 3 chaines polypeptid ques helcofdales (hel ces m) enroulces parafleleme a a un axe et formant une super triple helice. Sa structure triui nentionnelle est stabilisée par des haisons intercatenaires (2 000 haisons hydrogènes par melecule de tropocollagene) et par l'encombrément sterique des noyaux pyrojes des imino acides.

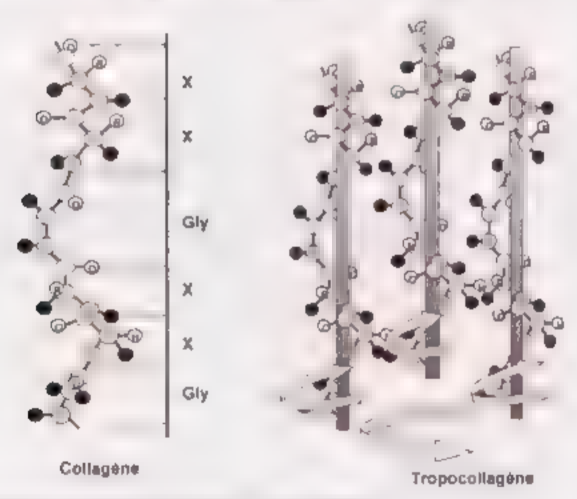


Figure 39 Structure du coilagene et du tropoco jagene

Apres eur synthèse dans les fibrob astes, les moiecules de collagene s'assemblent entre élies pour former des fibrides. Dans ces fibrides chaque monomère spirale de tropocollagene est décale du 1.4 de sa longueur par rapport à l'autre , d'ou la periodie te avia e nettement vis bie au microscope e ectronique. Les haisons entre es molecules, peu nombreuses chez le eune, augmentent avec l'age. La structure du collagene devient alors de plus en plus solide et rigide, en relation avec la tendrete de la viande. La structure du collagene est une structure quasi en stabline.

p ##OPRO ENDL COLLACENT

• Configure maint et tenorete de la viande : le collagene est une prote ne natuement tres peu hydratee contenant quasiment 50 ° de manere seche. Contraiment à l'elastine le collagene est tres peu elastique. La repartit on de ces deux emes dans les parois des vaisseaux sanguins (les tibres de collagene sont reparselon l'axe longitud nal des vaisseaux et les proteines elastiques perpendiculaivent à cet axe) explique pourquoi ils peuvent augn enter de diametre mais pas de le cur Le collagene est tres resistant au cisail ement (18 kg cm. ²) de qui entraine le relation entre la tendrete de la viande et la quantité de collagene qui peut varier de l'à 4 dans les muséles.

In tendrete est la plus importante des qualites organolept ques de la viande summent pour les viandes rouges (bœut et mouton). Ele est mesurez experimentient par cisait ement et ou compression. Cette mesure est delicate en raison de resignande complexité des phénomenes impliques. Il existe une correlation plus noins nette entre la quantité de tiss à conjonctif et la tendrete lear ce n'est pas le tacteur déterminant. La qualité du tissu con onetif (le tissa conjonctif du leune plus « tendre » que cetta de tranimal age) et sa répartition (pour deux muscles » il la même quantité de coltagene, la force de cisaillement nécessaire à la rupture » plus faible si la trame est plus fine) jouent exalement un rote important.

La teneur da mascle en tissu conjonctif varie avec l'âge. Chez le bovin, il y a une plantation de la teneur da mascle en tissu conjonctif (et donc du collagene) entre vec. 8 mois, correspondant a la puberte et à peu pres à la date d'abattage des tauns dont, à viande n'est pas specialement tendre.

Lexiste egalement des variations de la tencar en colligene da mascle d'origine cocte comme dans le cas des « culards ». Es sont caracter ses par une muscure typertrop le la macroglassie ainsi qu'i ne peau p les fine que la norma e le en poidsi et des muscies moins riches en tissu conjonctif. C'est notamble cas des muscies des quartiers avants, qui cont crinent 25 à 30 % de tissus metifs en moins que la normale et sont donc plus tendres.

ne autre caracteristique de la molecule de collagene est son turn-over qui est mes lent : on Vieillit avec son collagene

- Mabilite thermique du collagene lorsque l'on chauffe du tropocol agene ou collagene, a importantes modifications des propriétes physiques apparaissent à competatures particulières (chate de viscos te perte de la structure en belice), emperature pour laque le la moit e de la structure belicofdale du tropocol agene perdue s'appe le temperature de fusion (Im). Pour des fibres de collagene intación index equivalent est la temperature de contraction (Im), temperature pour le le la fibre se raceourcit notablement. Le Im et le Ts d'un collagene dependent « composition en ac des amines ; ils sont correles avec la temperature corposité de l'espece.
- (im taction incloremique du cobagence es l'bres natives de collagene in pratiquement inextensibles. Chauftees en milieux aqueux, e les man festent à brusque contraction à une temperature proche de 60. C. A l'etat contracte la collagene presente une étasticite importante. Cette contraction qui peut

representer jusqu'à '5', de la songueur de la fibre s'accompagne d'une d'spartition du diagramme de diffraction day rayons X (d'spartition de la saructure cristal ne). La centraction hydrothermique du cellagene est la consequence d'une denatura tien improquant une dissociation des finisons hydrogene, et une alignientation des na sens hydrophobes et de l'hydratation. Le collagene est une des rares proteines dont l'affinité pour leau augmente avec la denaturation, de '00 gilleau pour l'on gide configene, on passe à 1 000 gilleau pour l'on gide collagene denature ce qui explique en partie, amelioration de la tendrete.

In revanche, si oit élève la température au dessus de 60 °C la chaleur rempt toutes es l'aisons. La tibre de co ligene se rélache réfin pue de le la chaleur rempt touenté la molecule est alors totalement denaturée.

Tout cec, explique le tole determinant de la cuisson de la viando la parti-de 55. Ci les prote nes sarcopiasit igues se de laturent et aberent de Leau qui est recuperce en partie autour de 60. Ci lots de la phase initiate de denaturation de ci lagene. Pour obtenir une jutosite optimale des viandes rouges, la temperature de cuisson à cœur ne doit pas depasser 60. Ci viandes saignantes. Dans le cas des marmades, le pH acide entraine un gonflement des 1 bres de colligene, une augmentation de invariatation et donc une diministran de la force de cisablement nécessaire à la rapture des libres. La viande devient plus tendre mais ne peut plus elle consonnée comme viande à griber mais sous forme et avec ou bou l'ile com ne la daube.

Le sel augmente ega ement la resistance thermique du collagere (les viances salces notals es sont tous airs friandreuses et dures)

- Smanthe Landherm que la mazem. Lersque los chantle da colligene en moreux aqueax la structure des tibres est detrine au dessus de 60. C. Une fractio en colligene passe en so en mont se forme de la gelatine. Se au cours dore ordisse nent la concration en gelacine est suff sante, on obtient un gel la solubil te hydrotherm que da colligere depend de lage de l'animal.
- It type on viriting an emargene be collagere est tres difficientent hydrolivse par les enzymes protects tiques digestives. So acsiquelques proteases specifiques per veni degrader la molecule i la cathepsine Biliqui attaque le collagere en boat de chame, la collagerase tissulaire qui agit un synergie avec, la cathepsine Biliet coupe la notecule de collagerase de et coupe la notecule de collagerase en deux tragments (3.4 et 1.4), la collagerase de Chatradiam in studymenti (gargrene gazeuse) coupe la molecule au niveau de plus de 200 sites.

As cours de la mataration de la viande. Phydrotyse du col agenc est tres faible cat les enzymes, ysozoniales (catheps nes) ne sont pas en contact avec leur substrat (ne coliagène est à l'extérieur des cellules).

Deux voies sont alors possibles pour amehorer la tendrete de la viande en rapport avec sa composante conjenet ve il une biologique et l'autre technologique. La voie biologique concerne la selection genetique tanimaux à faible quantité de cohagene dans le muscles, la castration texiter le pie de la puberte), le mode d'elevage tanimaix qui font de l'exercice synthetisent moins de collagene) et l'age de l'animai. Les aviers technologiques sont. I attendrissage difficile et à l'origine de l'aques

men quest, le broyage et l'obtention de viande bachée, les marinades, la cuisson bien encore les traitements enzymatiques specif ques les que

- e procede Protenfaux Etats-Unis in ection de papame av int abattage
- "at disation de collagenases d'origine microbienne (Cie strulain, histrosticam),
- l'utilisation de collagenases tissulaires.

1 3.3. Autres proteines du tissu conjunctif

ce sont essent e lement la reticul ne et l'elastine. La reticul ne est tres semblable est agene. L'elastine est encore plus resistante que le co lagene aux traitements et a l'atraque enzy matique. Tres peu abondante dans le muscle, el e se acontre de façon permimente dans les parois des arteres et d'ins certains l'galens el istiques. Elle contient deux acides amines atypiques, la desmosme et l'iso sonsine reacontres egalement dans les proteines constitutives de la membrane coquilitere de l'œuf.

1.4. Glucides

Vandes et poissons sont pauvres en sacres des glacides qui servent surtout reserve chergetique se retroavent essentiellement sous in forme de grantales de cogene it ais egalement après la mort de l'anair il sous forme de ribose promote de la degradation de l'ATP. La teneur en glycogene da muse e dépend de cocce da type de muse e, de l'et il physiologique de l'un mal et est globatement es (a bie da l's le muse e du poisson (1 % dans la viande et inferieur à 1 % dans le poisson).

1.5. Vitammes et mineraux

tenear en vitamines des muscles de mamm feres et celle du person sont tres apparation à l'exception des vitamines. Vet D'ipresentes en quantités importantes is a chair des poissons gras et dans le foir d'especes maigres reabbland. (letan) si presentes à l'état de traces dans la viande. Le poisson est ule source interes, te en milieraix, et notamment en calciam phosphore, fer et curvre, et en iode sont les poissons de mer. La viande et notamment la viande ca boult, est quant à elle intéressante pour son apport en fer.

2 Bases Fole eques of presson changues de la transformation by pairs.

21 Courted dates a sec

Couplage de l'excitation et de la contraction

Le stimu as pour la contraction musculaire est un influx nerveux provenant d' nerf moteur et arrivant à la plaque neuromotrice. Cet influx est transmis rapidement à out le sarcolemine. Nermalement, la différence de potentiel (ddp) entre l'interieur et l'exterieur de la cellule masculaire est de + 60 mV. Au moment du passage de 1 il flux aerveux, la dup disparait le est la depolarisation. Cette depolarisation serait dat à des motofications de permeabilité de la membrane cellulaire aux ions & Na let Ca².

Pendant longtemps, on na pas compris comment toutes les myotibilités de la fibre misculaire pouvaient se contracter simultanement. La diffusion d'un media-eur chinaque da sarcolemme aux myofibrilles ne peut pas expaquer la rapidite de la reponse (ii s). La solution a ctc apportée par la microscopie électronique l'existe des rivaginations du sarcolemme qui coure à au niveau de la stitle Z au travers de la ce luie musculaire, de telle sorte que ces tubules sont en contact etroit avec toutes les nivol'brilles de la celluie. Ce système de tabules transverses est le système. Il (triade). Quand l'influx nerveux arrive au sarcolemne et que ce une subtit la dépolarisation. L'ensemble du système. Il la subit également commaniquait ains l'influx nerveux à tous les sarcomères de la 1 bre musculivire.

La microscopie electronique a egilement permis d'expliquer comment le chingenent electrique da système I pouvait se trans ormer en changement chi nique dans les myoribritles. Enteurant chaque serie de sarcomeres ad acents, on treuve des vescuies à double membrane, orientees longitud nalement et presentant de nombreuses per orations. Chaque vesicule s'étend d'une ionction A-I à la survante (figure 34). Cet ensemble de vesicules constitue le retroulum sarcoplasmique. Les compart ments internes des vesicules on citemes sont re les ses uns aux autres par des canaux de connexion orientes transversalement ou citemes term nales. Des pames de citemes term na es para letes courent au travers des myot bri les en contact etroit avec le système T (triades).

Quand le sarcolomme est exelle et le système I deposarise, la permeabilité des membranes volsines du retie lum sarcoplasmique augmente. Par consequent, les leuis Cali s'echappent des externes du retieulum dans le sarcoplasme le Cali se fixe sar la troponime Cice qui attenue les effets de la troponime I et de la tropomyosine, favorise la formation de l'actornyosine et stimule l'activité ATPas que déclenchant alias la contraction masculaire. Dans le reste de la cel ule lie manque de cascium empeche. Invanityse de l'ATP par la myosine. On estime que la concentration en Cali dans le sarcoplasme du muse e au repos est inferieure a l'µM. La concentration en Cali minimum pour déciencher la contraction museulaire est de l'ordre de 10 µM.

2.1.2. Relaxation

Quand I influx nerveux a traversé le ret culum sarcopiasmique ca isant une cecharge d'ions Ca' dans le sarcoplasme le sarco emme et le reticulum sarco-

sm que reviennent à leur état de polarisation initia. (* 60 mV entre * nterieur et ter eur de la cethule). Le calcium est alors retenu dans les eiternes du ret culum nascle est pret à recevoir une nouvelle excitation.

ne pompe a calcium ATP dependante situee dans les membranes des ves cace transfert peut se faire contre un gradiem de concentration. Il s'ag t'd'un sport aetal. L'energie necessaire à ce transport provient de l'hydrotyse de l'ATP des ATPases sarcoplasmiques, s'tuees dans les membranes du retie, lum Les s'eules sont capables de pomper le calcium du min eu environ, ant jusqu'à une centration en ions Ca' interieure à l'µM. Les ions Ca' des vesicules sont alors s'erses dans le sarçop asme à l'arrivée du nouvel influx.

Soute se retter & that whom i

An cours de la contraction musiculaire, il se forme de l'acide lactique et le taux il alveogène du music e diminue. On a aiors pense que la giveogènolisse tournissa t orgie necessaire à la contraction musiculaire. Mais si on inhibe cette voie metaque, la contraction a quand meme heu. On a aiors suppose que l'ATP etait la rée d'energie, ce qui s'est également avere faux pour deux raisons.

la concentration en ATP du muscle est insuffisante pour tourn r l'energie nécessaire à la contraction. Par minete de contraction musculaire. I faut 0 mol d'ATP gil de muscle. Or ceau et n'en contient que 5 lb. 6 mol gill, ce qui correspond à 0,5 seconde d'activité.

 avant et apres la contraction musculaire, les concentrations en ATP et ADP du muscle varient peu.

L'energie nécessaire à la contraction musculaire est genérée essent ellement par prosphocreatine qui est un compose capable de stocker l'energie, rencontre dans — « les muscles de vertebres, à une concentration 4 à 5 fois super eure à celle de ATP

Le groupement phosphate de la pliosphocreatine peut être rapidement trans ére à NOP grace à l'action à une creatine phosphokinase.

At pH du sarcoplasme (pH 7), l'équilibre est déplace vers la formation d'ATP . N'épens de la phosphocreatine. C'est pourq or la concentration en ATP ne dimic pas au cours de la contraction muséu aire. Si la glycolyse et la respiration sont moduces, la phosphocreatine peut manquer et la concentration en ATP dont nucr

pe de mascle pour les muscles tres actifs ou muscles rouges qui contiennent realicole de myoglobine et de pigments respiratoires (extochromes), la respiration est le principal fournisseur d'energie 100 la phosphorylation oxydative comme par exemple les mascles des poissons pelagiques. Pour les muscles peu actifs ou muscles la aucs contenant peu de myoglobine et de pigments respiratoires (muscles pecto ux des oiseaux ou des poissons plats benilhiques), la glycolyse est la principale source d'énergie.

une partie de l'ADP peut égaicment être convertie en ATP sous dépendance de l'acenylate kinase suivant la réaction suivante.

2 ADP ++ ATP + AMP

[15]

. 1 magadon con a so

2.2.1. Transport des ammaux

Aujourd hui, les animaux ne sont plus abattus sur leur lieu de production, sauf dans le cas du poisson les centres aquacoles realisant l'abattage et l'exisceration. La reglementation impose que la mise o n'ort des animaux soit taite par des abut toirs spécialisés et agrées.

Le transport des animaios depuis se licu de production l'asqu'au licu d'abadage se tait à l'aide de cumions adaptes à chaque type d'animaios boy ns, porcs vola l'es ra encore poissons. Ils sout conçus pour eviter autant que possible le stress qui provoque l'épaisement du alscogene. Li e tois arrives à l'abat oir les animaios de vent benefic er o un temps de l'adestressage « afm de reconstituer leur stock de glyengene et donner une viande de qualité.

5. pour le peisson d'aquaculture on peut de la même namere prevoir des conditions de preleve nent les moins stressantes possible en évitant de concentrer troples poissons dans les bassins avant capture et en refroid ssant leau de stockage des poissons avant abuttage, il n'en est pas de même pour les poissons issas de la peel e sut subisse it souvent de veritables stress avant la mort et peuvent se débattre pendant des heures dans un éballet ce qui est préjudie able à leur qualité. At isi, les persons peches à la seue sont de médicare quante que éeux esplures au chalit

2.2.2. L'étourdissement et la mort

Avant la mort par sai, tee les animocs sont apesthesies de laçon à lear eviter le maximi m de soi ffrances. Cette anesthesie peut se faire par destract on des centres nerveus super clars à laide d'in piste tet d'ablatage. L'ette merbode concerne esseu tredement les bos las et les equins. Pour les porcins les ovins let la voluille on at lise les etre aircose à laide de pinces piacées derrière la tere du porc ou de l'oy n'et par passage du courait entre la fete et les partes des velluiles. L'anesthèsie na COs peur egalement être utilisée dans le cas du porc. Dans le cas du persson, on utilisé t association du CO lec de l'état revioidre en blen l'électronaire ose.

La saignee qui entra nera la mort de l'an mai se fait en ouvrant la carot de et a veine juga aire chez les boxins et ses ovins ou la veine cave amerieure caez les porcips. Ce le methode ne permet pas d'obtenir un sang de benne qualité microbio og que Seale. Entroduction d'un trocort dans la veine cave du porc et relie a un tuyan condu sant le sang jusqu'a un tunk refrigete permet l'obtenion d'un sang de bonne qualité. Depuis l'apparition de l'encepha ne spongiforme boyine (LSB ou malad e cité de la vacue le les) le sang des boyins est chimine et brule au inveau des cimenteries.

I replied the second more

1111 Generaldes

Dans les heures qui saivent l'abattage les fibres musculaires sont capables de se la tracter mais de façon asynémique. Les careasses pantelmies sont ainsi an nacis la miractions libit aires spon ances, plus ou moins vole les et dont la frequence intensité d'immuent avec le temps. Le mecan isme bioch mique de ces contractions est ide, tique à cela observe in vivo, mais l'excitant n'est plus l'intraviner la les excitants peavent être thermiques incomiques ou chi miques. La durée cette phi ise depet d'de la remperature le le est maximum à 10. C (3 h pour les careasses de boyins en bon état).

C'est pend inticette pri ise que sent realisees les operations d'habiliage le iminan (a. ct.a.), d'el mination des visceres et de fit issage des carcasses (el mination de "Li sse superficiel e ou en oussage) qui sont ega c'hent fendaes et deux. Le mas-, co, poissen etan, natarellement plus tendre car contenant monts de proteines du sse, con onetit peut-etre travalle incil cremment pend int. Li piase d'exe tabilité « scaliure (prestiger) ou pend i a la pluse de rigidite cidavet et e. Cependant. Li « preférable de l'héter le poisson après la phase de tig due cidavet que at nid evici es retrecisses ients du (ilet et la perte acerne de liquide durant la congelation.

Initiodiatement apres labattage la temperature des carcisses s'elève légérement tenelques degres). Cette elévation de temperature qui peut s'expliquer par etivation des différentes réactions bioch imiques exorhermiques dues au stress élévatinge peut ivoir des consequences nétastes s'ur la qualité de la vitible. Dans le s'du poisson la durée de cette preniiere phase peut varier selon l'espèce le mocé e capitare et la temperature de stock igé après la mont étableau 15 de l'ordre ce 16 milli pour un cabilité de de cette conserve à 3 de l'elle peut aller jusqu'à 2 hi nour une raseasse du Nord, pechée au chalut et stockée à 0. C.

in in 15 Apparit on de la rigidità cadaverique chez differentes especes de poisson idiapres Huss, 1988).

Fspéce	Condition	Temperature (°C)	lemps eroule entre la mort du poisson et l'apparitton de la rigidite cadas érique (h)	Jemps écaulé entre la mort du poisson et la fin de la régidité cadaverique (h)
	+	41	* 4	7D (15
	Peché au chalut	+12	1	7). 3(
Cab Haud		43	1.5	1.2
	Au repos (sans stress et effort)	(4.15	2.94
Tilepa	Au repos	F= "	2.9	76.5
Grenadier	Pěché au chalut	(36.55
Carre et	Peché au chalut	0	7.17	54 55
Lieu noir	Péché au chalut	0	5	

2232 Classement des carcaises

Pour real ser le classement des carcasses plus ears erneres sont retenas en fonction des animaex. Chez les boxins la conformation est exprimee par une le re SELROP) qui permet d'apprecier le rendement en viande et la qua re de cette viinde en particulier la tendrete. Aux carcasses de mendeure qua re est attribuce à ettre S. L'érat d'engrasse ment est exprime par un chiffre (-2.3.4.5), le chiffre l' correspondant aux carcasses les plus maigres. Chez le porcilletat d'engraissement s'apprecie par une mesure de l'épaisseur de la bardière à l'aide d'un appineil automalique à rayonnement intrarouge. L'i couleur de la viande de veal les exprimée en contrara son d'ela ons en plastiques de couleur ahan, du rese pare au rouge.

127 fall in north of dealing and a feet

2.2.4.1 Modifications physiques

La que montes ou phase de ligidite cadaverique s'installe progressive nent avec la dispartito i de la phase precedente. Les muscles devienne it dats inextens n'es et les aves osseax sont offliet es à de nacer les uas par rapport ai vintiles. La sel difficie de la careasse controlle a our de la graisse consecutive à la baisse de tempe afaite de la careasse controlle est rement à legitenter la termete de la viande le a trabesse en acces gris polymistres des apides du poisson pern et de conserver le caractere 1º ade de sa mattere grasse.

La ve time to similare dans an ordre determine le le attent d'abord la tere le ella les membres auter eurs la règien dons réjet les membres posser eurs

2.2.4.2 Modifications biochimiques

In our acticulation sanguing part intermed aircides pignet is respiratories alog obtage of a voglobine at the deconstampent in mascal errors years. Colors maint earlies or disconstructes in fonction number de algineolyse aeroise et en particular de action er ent du eve e de Krebs, de la chame de transfert des electrons e de la phoenia rylation oxydative. In aerobiese, le glocese, livre ou proves and du glycogene est une source dixTP tres in nortante. La deurad is on d'ene mis ée de glucese d'one no ssance a 36 molecules dixTP. Les produits terminaits de sa degradation sont le CO₂ et l'enu.

Apres abattage in circulation sing and etant sloppee. Loss gene harrive plus a lance on tascular recompasse done rapidement on macrobiose. Jans cere si us on civic de Rhebs, la chime de transfert des electrons et la phosphorylation oxycanole e peuven pais tonetic mer. La production d'ATP se fair si ors par giycogenose macrobie qui est ane vise in etabolique fournissani bente sup moins d'energie legit idation d'une molecule de glacose ne donnant plus noissa le qui 2 incleute. ATP Le produit foral obten la pres la non de l'animaliest l'acide actique qui unité e dans le muscle de tast de l'arrei de la circination sangame et cilinit bacinais sement du pH musculaire. Il sant de la manifest atoni a plus importante de la rigori mortis.

* 2.4.3 Mecantimes de la rigor mortis

Im nediatement apres abattage, it muscle possede une reserve d'ATP suffisante, de permet de main entrela dissociation de l'actine et de la invosine, et par suite chistière du muscle. L'ATP hydro yse est remplace par de nouve les molécules prochant de la glyco yse anaeroble. Il peut également etre régénère à partir de la créane phosphate et de l'ADP, se on la réaction [14]. De nouvedes molécules d'ATP reavent également être syn hetisées directement à partir d'ADP (réaction [15]).

Con outement is la product on d'ATP la giscolisse anaerobie produit de l'acide ctique qui s'acetimine d'insile mascle 1 en resulte un abaissement de pH qui compince par inhiber les ATPases sarcoptasn iques permettant rux tons Call de passer experieur des vesicules du reticulam. Quand la concentration en calciam d'insile recoptas ne depuisse. D'aM l'activité ATPasique de la nivisme debute. L'ATP est d'in vise l'actine se la la la lives ne (formation du complexe actomisosme) et la bre musculaire devient rigide. Les reserves du n'insile en ATP phesphocreatine glycogène s'epassent pet tra petit et l'accumulation registre d'isc de lactique sile it usele contribue in bialoser le pH et a imbiber a son tour les enzy nes de la verge loi se anaerobie. Il via d'incide moins en moins d'ATP synt letise et l'iet ne selle use phis en phis à la myosine. I cuit de l'econtraction de la celt lie masculaire s'iccroft et on irrive tin ilement a l'état de region means. A ce stade le pH est de s'environ cpH altime? Pour passer de TR a 5 s'il fait environ 100 pM d'acide tique g'il de miscle correspondant a une conservante.

Le temps d'obtention du pH altime est fonction de différents facteurs. L'espèce race le type de mosère la température etc. L'pent y mer de 10 min chez un pure estidaint à 48 h pour une grisse masse museul i re de boy n

the 6,2 ct 6.5 cc p. Lest p. is cleve q. c cel n de la vianne car ic tianven gives general e per cans le poisson. Des exceptions existent dans le cas du thin ison plit me est interieur a 6 et ce ut des poissons pluts peut descendre vers 5.5.

PASSA FACTOR Officerent to conce no de la rigor mertis

INTERNAL PROPERTY OF STATE OF

I thansement displicate la neutralité à 55 au cours de l'installation de l'ingersit y est un lacteur important de l'obtention d'une viande de bonne qualité. I obtion de ce pli finn est tenetion de taux de glycogene présent dans le mascle au ament de l'ibattage. Si cette réserve est trop taible ce qui est le cas de ben teoap mas y avant subi un stress nineur avant leur mont le pli final du miscle sera suffisa niment bas après installation de la rigin monte. On obtendra ators une unde de mass i se qualité te le borul à coupe sombre ou dank en la glocif. DC Bi

B ANNIA TO THE TO A LOCK TOO

Les toux in traux dixTP et de phosphocreatine je dent un role preponderant sur les toux in traux dixTP et de phosphocreatine plus la reserve dixTP et de phosphoceatine est importante au mement de l'abat age plus la regor mont y est lente a tablir. En effet celle et débate quand le taux dixTP descend au dessous de 90 %

12.43 Alexanismes de la rigor mortis

Immediatement apres abattage, le n'usere possede une reserve d'ATP suffisante e permet de maintenir la dissociation de l'actine et de la invosine let par saite els let ou musére. L'ATP hydrolyse est remplace par de nouvelles molecules procoant de la giveo yse anaerobre. Il peut egalement être regenère à partir de la crea e phosphate et de l'ADP selon la reaction [14]. De nouvelles n'elecules d'ATP re went également être synthètisées directement à partir d'ADP (réaction [15]).

Con omtenent à la production d'ATP, a giveolyse anaerobie produit de l'acide curs'accumale dans le miscle. Il en residie un abaissement de pli qui compre par inhiber les ATP ases sarcop asmiques permettant auxions Cold de passer exicieur des vesse les di retieur un Quand la concertration en calcium dens le coplisme depasse. 10 p.M. Factivi e ATP asique de la mison ne debete. L'ATP est Polyse I accine se licia la myosine (formation di coi infexe accomyosme) et a re-masculaire devient rigide. Les reserves du mascle en ATP prosphoreat ne giveogene s'epuisent petit à petit et l'accinitiation regir e e di inde fact que as le mascle contribue à rhaisser le pH et a inhiber à son tour les enzymes de la cogenolyse anaerobie. Il via donc de noir s'en moi is d'ATP synthètise et faccine de plas en plus à la list sur el Tetat de le compraction o de la cel tile noise dans exercit et on arrive fautement à l'état de gor moi tra A ce sit de le pH est de s'environ (pH aftirité). Poste passer de 13 à 5 8 d'faut environ 100 pM d'acide que gille de niscle correspondint à une consomn non de 5 p.M de glacise.

contemps d'obtent on du pH altime est fonct on de d'Hérents facteurs. Tespece, nice le type de mosèle la temperature etc. 1, pent y irier de 10 m nichez un pure si dati i 148 h peur inciger sse niosse nioscol nici de hoy n

I ageneral le pH catimic des polissons après instal·lation de la rigor moltris se sitae relb 2 et 6 % ex pil est plus eleve que ce ut de la vialide car le tai x en glycoget e plus taible dans le poisson. Des exceptions existent, dans le cas du thon, son pH he est in el car a 6 et cela, des polissons plats peut descendre vers 5 %.

* * * \$ 4 Enteurs of concentration par de hits it meets

P N I N A EDG M SULLENGING NO

I massement du pH de la neutra ne a 5.5 au cours de insta labor de la rigoriest un incleur important de l'obtent on d'une viande de bonne qua ile. L'obsein de ce piè tinal est fonction du taux de glycogène present dans le miscle accient de l'abattige. Si cette reserve est trop to bie ce qui est le cas de beauc seponicax as int subji un stress male ir avant leur mort, le pH in al da moscle sera aft samment bas après insta lation de la rigori montre. On obtiendra alors une de un massa se qualite te le bœuf a coupe sembre cou do le cutting bect. DCB)

TY EN MARGINAL CONTRACTOR

es toux in traux d'ATP et de phosphocreatine jouent un role preponderant sur clesse d'établissement de la rigior mortis. Plus la reserve d'ATP et de phosphocime est importante ac moment de l'abattage plus a rigior mortis est fen e a tab je En effet celle et debate quand le trux d'ATP descend au dessous de 90 %.

de sa valeur mitale. Si on curar se l'an ma, avant abattage ou si on le sa gne sous a tescheste ou supprime toutes es causes de consommation d'ATP par excitat on muscula te et la rigor mantas est tres tente à s'étab ir. Au contraire, si on exeite le mascle (par courant electrique par exemple, avant abattage, la rigor mostis s'établira rapidement.

► TEMPERATURE

Entre 37. Cet 5. C. la vigor mortis est d'autant plus longue à vetab ir que la temperature est basse, le troid ra entissant tous les processes biochimiques exothermiques dont la mascie est le siège. En revanche pour la viande en dessous de 5 °C, l'instrudati in de la riger print s'est aussi rapide qua 15. C. Ce prenomene est du a l'activation de l'activité A. Pasique de l'actorisosme par le troid vitesse multiplice par 30x 1 das s'accompagne du declerchement de contractions et donc de raccoure ssements plus ou moins in portants selo de pH de est le phenomene de end diorto any on contribution raccourcessement an freid on cryochoc la effet, factivite ATPasique de l'actomy isme est augmentée en présence d'unis Ca'. Or sous l'action du troid, ces iens ne peuve ir être mai iten is a l'interieur des vesieures eu retie flam sarcop asm que car les ATPases sarcoplasmiques de la pompe a effe un onc on Q, tres e eve et sont donc ribent es par les basses temperatures. Dans le cas du poisson, et en particulier ceax vivant en ea a froide, la temperature de ret, gerat on est recommandec pour ralentir l'entrec en phase de rigor. En revanche, chez certaihis expects fromea explos temperatures de refrigeration he sont payind quees pour al ouger la phase de pre-rigion on prefetera une temperature proche de 20 °C

Son retroid t trop rapidement une carcasse après abattage la contract on au froid peut se procette et la regionneres s'installer a l'état contracte. Des consequences nétastes peuvent s'ensaivre sur les qualites de la viande et en particulier sa tendreté.

La temperature ides e de retro cossement admise genera ement pour un muscle de marmataire est de 10. C pendant les 10 h qui susvent l'aba tage. Il sing i de trousser un compromis pour exiter le paenomene de coat stristering et un developpe ment bactérien trop important.

▶ ALTRES EVOLUTIONS OF MENCLE APRENABLY TABLE.

De l'abattage à l'érablissement de la rieur mont sion peut observer dans le mascie un abaissement du pril de la neutralité à 58 pour la viande et 6,2 pour le poisson une diminition du potentiel d'oxydoredaction due à l'arret de l'al mentation en oxygene (après la morti le musée acquiert des propriétes reductrices), une augmentation de la conductivité, une perte totale de extensibilité et une d'in nut on de la capacité de retent on d'eau. Cette dernière est la consequence de la diminution di pH (le pH altime de la viande est vois n'idu pH moven des proteines du musée) et de la liberation d'ions Caliqui écrantent les charges des proteines favorisant le resserrement du reseau myolibrillaire. Ce phenomene est très important car. I condit onne la succulence de la viande et intervient à des degres divers dans la perte de poids au cours du ressuage des carcasses et de la cu sson.

2.2.4.5 Rigor mortis anormales et consequences

Cest une viande anormale, de couleur rouge sombre, fade au gout, peu appetis, ité et se conservant tres mal (1 a 2 % des boxins, 5 à 10 % des taurillons). Son pH
stanormasement eleve, les reserves en glycogene du muscle de l'ammal etant épuiles avant la mort. La viande à coupe sombre se rencontre chez les animaix ayant
lib un stress avant abattage et, d'autant plus frequemment que les animaix sont
lines. Le stress produit des décharges de catecholamines, ce qui accelere la glycolien yse. C'est pour cette raison que l'on conseille le transport des animaix quel
les ours avant l'abattage. I administration de tranquillisants avant le transport est
li e nent efficace mais interdité par la reglementation. Le pH ultime élève favorise
le torte hydratation (texture collame), une couleur foncée (fable réflectance) et un
cloppement micromen explosit. Les causes à l'origine de cette viande anorma e
peuvent être :

une excitation avant abattage;

a race. la l'imousine est plus sensible que l'Holstein

le mode d'élevage des an maux élèves en plein air fabriquent plus de glycogene et donnent moins fréquemment de viandes à coupe sombre

i a viande de porc exsudative est flasque, de couleur pale et presente une mauise refention d'eau. Après abattage, la temperature musculture est anormazement cec et le pH a time est afteint tres rapidement (partois en 10 mm). Le rendement anotogique de la viande PSE peut etre de 10 ° inferieur à la viande de porc sormale.

*Consex chez le porc «normal» beaucoup de mascles sont riches en fibres sches avec un metabo isme de type anaerobie productear d'acide actique. Chez porc exsadatal ce phenomene est exacerbe et la production d'ac de tres imporses. Ces animaux presentent en plus un desequilibre au niveau hormonal sonte e selection genetique qui a favorise les hormones anabousantes (consommaces d'energies) piutot que catabolisantes (generatrices d'energie). Enfin, ils sont persensibles au stress sante a un défaut de permeabilité au caiciom des membrador reticulum sarcopiasmique et des membranes in tochondriales. De plus le clam est anormalement sensible aux temperatures elevées qui entrainent de la me fayon des relargages importants de calcium et des contractions muscula responentes.

se manifestent par de violentes contractions musculaires et une elevation de la merature pouvant atteindre 43-44. Cet entraînant la mort de l'animal, c'est le drome d'hyperthermie maligne et non la consequence d'une la blesse cardiaque un mal. Ce defaut est relativement frequent chez les races culardes anciennes et une mativa se circulation sanguine et à de grandes potentialités de production d'acide lactique. Il est plus rare chez les boyins car les systèmes de regulation. Pusiques y sont plus efficaces. C'huz le porc, ce defaut est controle par un gêne.

so isomai recess i Souis les animaux homozogotes ni ales da femelles presentent de caut qui depend égalen dit de la race i il est trequent chez le Landrace beige et le Pietra ni plus rare di colle Landrace trançais et ni apparati jamais dans la race Largewhite la emode d'abaitage a également une influence sur l'apparation du défaut l'Sillabattage generalise di ris de mauvaises conditions anima ix stresses). L'etoprotissement des arimaiss par electronarcose est preterable a l'utilisation du (1), qui accentue des effets nefastes dus au stress.

- *Detect in att defaut PSI in vivo. la presence de ce defaut chez cammal vivam peut s'effectuer par le test à l'halothane (ou fluothane). Le gaz perturbe les monsements du cale uni chez le porc PSI centra nant des relargages d'ions. La let de autes contractions anascaratres le animal devient raide levancese et sa temperatire le ginence le arreit de la respiration d'halothane perinet à lan mai de recuperer. Il est également possible de la respiration d'halothane perinet à lan mai de recuperer. Il est également possible de la respiration de la creatine phosphok nase qui se trocke en quantité plus finible chez les porcs PSE.
- If never sur his prende do not rained—an moment de l'ibattage estress impertel an glycogene lyse air acrebie produit de grosses quant es dire de lactique. Di fist de deficit en cortico ides surrena ens vasod lai iteris. Lacide factique le nue es in l'el mine el sace uni cirane cinen, dans le mise el la chare di pil après la minide canimiar escrippide et du tait d'une ten peratare corpore le ciève e ent airie une profonde de attratici des proter es musicilaires qui perdent dei apritude a reterir cine l'our parler la perte de rendement les inclogique il fini retrir fin a viande de note l'ist le plus rap dei ent possible upres abattage. Le refreidissement a creal est di l'elle il peut se il re par il ection de saumare très (ro de tilli).

2.25. Resolution de la vigor mortis : la maturation

La maturation de la vianue se tradoit en pratique par une amel oration considerahis de la le drete. Deux fraccions protesques iouent un role essentici sur la determilato de cette tendre e les proteires du tisso con onetit, co lagener et les proteires nun ibri laires. Au cours de la maturat on on majamais pa mettre en exicunce une la on nette du tissu componetif. L'algumentation de la tenure e serait de le essent e lement à la modificat on des projeties myof brillaires. Durant le maturation, on observe

ours de la rigor mortis;

tire aderation de prote nes involtbri la res par les professes in race lala resone destraction par le le des l'aisons entre les filaments fins d'actine et les stræs Z

257 4 1 House on at

Des chabassement de la rigor mortis on peut observer plusieurs alterations li sorigiques da niveau des fibres musculaires i plussements undu ations, renflements a nœuds de rigidite. Au cours de la maturation de sarcopiasme peut se retracter a ssant passer au travers du sarcolemme de l'eau et des substances solubles. En 11 ri mes l'intes peuvent perdre leur structure (d'sparmon de la striation) et presenri i aspect homogène. L'es modifications protondes n'interessant cependant qu'un combre restreint de fibres.

Ad cours de la matitat la force et le travait de disarkement du miscle attistie la resistance di la force de compression diminaent paral cuement à l'augmentati de la tendrete. L'indice de cisa l'ement (sans d'impreson), relie à la durete de la stande, s'exprime selon :

$$C_{K} = \frac{1}{N} \frac{\Gamma}{N} \left[\frac{1}{N} \right]$$

 a cment (N) et a l'épa secur initiale (m). Pend int la rest mont à unest à u est tou ours sourcur à 0.5. Après maturat on il prend des vileurs comprises cotre le cet (2).

2.2.5.2 Abolitications biochomories

ces mechanical hackiniques qui e malisent a la materation de la viande sont ces assezata a connas les residient pour la plupari de la libella on de l'aymes aterbés o vivio ours les resonances. Importants et essem els chez achievaches é mon is chez le pors qui se consomine trais ou apres flansi smati in rehare della la material on se realise achir de limiter le devel ppendir mineri hiel en la poissor de replise de material in est tres rapidement su vie par la plusse de divise et done de potretaction. En effet metivale enzymatique da poisson est est sintense que celle de la via de l'ette caracteristical est tres l'agement mise a l'apparent pour la fabrication de sauces du type Nioc Mam ou pates let tees. L'activité cathéps que d'antitiet de prisson est près de day fois superieure à celle du muscle de pore.

DIT RUBBIN DESTRACTIONS AZOLITS

the passe large possede des organites specifiques encires face mentioned les versomes. Ce sont des creentes de din ensors virialles, ell des melles necheneries eine triple membrane l'preproteique ils combenient de process enzymes dont les plus importantes sont les cathepsines B. D. L. et H. sont des prote ises acides actives dans inclumine de pH compilisé entre l'et is a tres systemes enzymatiques intrace lu aires sont ecliphiques dans tarition le la colide residiptines et le proteasone. Après institucion de la mention du pH altine voisin de 5.5 environ. Si des enzymes acides serve at inherces et deviendment icu ves. Et es sont el printe apparate apparisables de levolution du muse e au cours de la maturation en partiet ier de coursit on de la tendrete detimitive de la vilinde. Chez le prisson cette question ministration de pH ut me se satue a des valeurs prasie envecs.

I and a material on the injectation declarate non-protographic le la vanue est au hout de 50 pairs de majurate n'experimentale au frois ce te augment de acst que de 6%. En effet il existe dans le sarcophisme des infinite, ris des nepsines et da t. AF te diperre nel vatine trait l'activité profesivique dans le se e reste donc un phonomene d'acret. Le complexe actine-my is ne qui s'era t.

forme lors de l'étab issement de la rigor mortis, n'est que très neu a tère et le mascilires à inextensible. De plus, en tin de maturation, la quantité d'actomyos ne extrans par une solution de force ionique elevée reste in portante et so vent superieure celle exitate quelques heures après l'abattage (au sommet de la rigor mortis) e le d'im nue de 15 - 10 cel peur s'expriquer par une desagregat on des stries 2 (so ub isse on de la actionne), qui permet ains, une l'bétat on du complexe actomyosine et une augmentation de la pression osmotique intracel attaire qui atte ni une vaieu finale de 500 à 600 n'osmol tsoit le double de la vaieur private le que not nole. Une consequence essent e le est le gam de tend été de la virinde 1 à vitesse de maetitation de la viride varie en fonction de nombreax facteurs de ni le niès in potant est d'espèce animale.

traffin rappelons que les consatuants prote ques du tissu component (confagencietteu me clastifie) n'escapent platique neut pas au cours de la matoration. Soule le cutoepsine Bilacca tière legere action proteonytique sur le comigene.

Nous avins val procedem aent que la vitesse d'établissement de la ligit mont depet dant du taux in tra d'ATP dans le muscle. Aussitot après la mont. ATP per l'erre regenère à partir de la giscorenolyse anacrabie de la phosphocreatine treaction [14]) et de l'ADP (réaction [15]). L'orsque le taux de phosphocreatine dessention effect à 30 % de son taux mittal. L'ATP se deur ide solon la cascade réact mine e suivante?

$$ATP \rightarrow ADP + P$$
 $ADP \rightarrow AMP + P$
 $AMP \rightarrow IMP + NH_3$
 $!MP \rightarrow tnosine + P$

Inosine \rightarrow Hypoxanthine + Ribose

Lamit on actiqui eleve tres legerement le pri de la vial de au cours de la maturisticit et l'apposanthille sont les renausseurs de Plaveurs qui contribuent a donnér à la viande son gout conacter stique. Quant au ribose sucre reducteur. Il mervie t dans les recet ons de Mail ard apparaissant au cours de la cuisson de la viande.

La myoglobi te subit ega ement des modifications lors de la malaration. Labale sement du potentiel d'oxydoredaction, avorise la forma, on de myoglobine sous sa forme reducte de couleur rouge peurpre. En revanche le pH acide est tavorable a loxydat on de la myoglobine en metrovoglobine de couleur marron. La coloration de la viande depend de la proportion des trois pigments du muséle o tvoglobine oxymvoglobine, metros pelobine) et de son état de surface (viandes a empe sombre). La mesure de son intensité se fait à 525 nm, point mohe / des trois pigments.

Le taux de matieres azotees non protesques est partica ierement elevé chez le poisson. Ces constituants se degradent faci ement et ceci des la phase de maturation pour s'accentuer pendant la phase d'auto vise ou de putrefaction. Ces reactions de degradation seront presentées lors de la deser ption de phase d'autolyse.

▶ EVOLUTION DESIGNATIONES

Apres installation de la rigor mortis et obtention du pH uit me le giveogene residuel subit une dégradation enzy matique en glucose

G yeogene > dextrines + maltose + g ucose

[8]

Par a fleurs, le catabo isme des macopoissacchandes est etroitement lie à l'acticides enzymes lysosoniales ifsiglacuron dases en partieu ier).

DESCRIPTION DESCRIPTIONS

Accours do a meturation de la viando on peut observer une taibio apolyse caracsee par la liberation direides gras a partir des triglycer des essentiel ement soils of on des lipases notativennes. L'augment it on du fai x d'ac des gras liberes soile peut etre à l'origine de defauts de gent notamment si les ac des gras liberes ossen, des process, si d'oxydatio i trancissement. L'evolution des ipides ne pose si probie nes que poi riles viandes conjulees et un particulier pour les viandes de re ly ances grasses et plus riches en leides gras insatures, les processus d'oxyrim des acides gras et intoutocatalytiques et se poursuly un la basse le riperature avidation des lipides l'im te egiclement la conservation à l'état congre e des poissons es tres riches en reides gras insatures (maquereau sardine spratie).

2.2.6. Phase d'autolyse ou de patrefaction

actolyse correspond a and phase on la viando et le poisson ne sont plus risonnables. D'insilie cos du poisson cette dern'ere phase intervient rapice neut coars de la materition. Les constituants du mise c'et en particulier la mitière tec non prote que sont degrades. On peut enter les reactions de cegradation des cooldes ([-7]), les reactions de desain nution et de décarboxy ation des acides ples libres (argin ne en patreseine ou lysine en cadavern e par décarboxy ation), cegradation de l'oxyde de trimethylamine (OTMA) en trimethylamine ou en cibylain de et forma cebyde la degradation de l'aree en animonnal et CO is produits de degradation sont a l'origine des odeurs na ascabondes du peisson phase de patre act on. L'ear concentration est souvent etitisée comme indice de fraicheur ou d'alteration du poisson.

l'echnologie de la viande et du poisson

3.1. Technologie de la viande

Les produits de charquierle sont extremement divers, c'est pourquo me serent les dans cette partie qu'un exemple de produit entier cuit de jambour et un exemple de produit destructure eru, le saucisson sech le sautres produits classes selon le de des asages de la charcuterie de la salaison et des conserves de viandes sont vilsentes dans le tableau 16. Ils sont classes en fonction de leurs ma ières premières et du processus technologique.

3.1.1. Fabrication du jambon

La fabrication du jambon est une des technologies les plus repandues. Certains , nhons sont crus et traites en salaison au sel sec (jambon cru de pays, jambon sec.

Tabilitati, 16 🗯 Classification des produits de charcuterie et de sala son (Code des asagés 1997).

(alegorie	Type de produit				
. 3	Pieces et morteaux 1 pieces crues maturées sourrairees étavees et cu famees 2 pièces et morceaux de viandes cuits				
4,5,6	Saucisses et saucissons 5 saucisses et saucissons secs 6 saucisses et saucissons cuits				
1	enden money comments by a struct house her and her a ser and the				
4	R Lettes, frittons, grations				
	Produits a base de tete et ou langue				
0	Andopilles, andopillenes				
	Tripes, tripoux, pieds				
12] Bond increase				
13	Boudins blanes, quenettes				
+	College text. have de serve to the				
4	eres pass pass about the region				
16	Autres produits				

ambon de Bayonne ou de Parp et duatres soptemits quambon à l'os tenit avec l'os a their d'York (materation pendant plus duate sema ne avant caisson, eu cavec secos) paraier à a se au bea llon au tereb n. Cex amb ns sont dats à perte its cest-a-dire sa sa pert duaditals i cant à la reterit in de reat à ces is de la cui ssol no sphesphates, socres cerrachena es ele rou dis le che y lorse de des pelsposphates sont à outes. A titre d'exemple, la tec mélogie de fabrica, on du jambo en tar bour, on dit seper eur représe sur les etapes suivantes.

▶ CHOCK DE LABATHERE PREMIURS

Explanation and application destection ogies de la vealor infact ser len à la francheur du priduit au respect de la characture du trid pendant le transport à labsance le defaut d'ispects l'emitomes concennes dechirees exemptement et entire exist les viandes a bas plit tabsance de la indes PSE plit (5.7) Le dernier paint est essent elle plit con ai connant forte neut la qualité du também et le rendement lech policique.

▶ PREPARATION DE L'AVIANDE QU'PARRACE

La preparation des musicles consiste en la separation du lairet lau découen age degra sage externe in egra la désossage au parage interne de essa dire à la séparation des trois normet et a lepitaciage soigne de cet esse.

PARE THE LANGEST OF ALL AND A SAME

ces stampres contiennent un certa n'hombre d'ingredients addit fsi te sique

le ser (NiCl) qui permet de ralentir la croissance des bacteries par baisse de la favorise la solubil sation et augmente a us, les proprietes technotonet onne les des proteines misseulaires (pouvoir emulsif anti-l'anti-ere), apporte un goût salé et rehausse la flaveur ;

les seis n'trites (NO NO) qui jouent un rile sur la comeur trenction de Lexyde diszote (NO) sor la mermy igli binei, sur la flisse ir sur la crossance des micro-organismes cils maibent not imment, a crossance de Costo di mibotidinium):

les stores (dextrese, sacel arise etc.) qui servent de mille matri. I nux bactees responsables de la reduction da nitrate en nitrite i ils contribaent egalement à la flaveur des produits de salaison ;

Lascorbate de sociami estalyse a de la reaction de reduction de NO, en NO, qui protege la myoglobine de l'oxydation ;

- des aromes variés toignons, laurier, thym. etc.) .

ecenf n l'eau qui permet l'inveratation du produit et apporte une texiste moelleuse apres euisson du produit.

It is a impresent injected dans les in seles par un système de nulti-agailles inca it de le prise on realise egli ement an altendrissen ent par sabrage (système, petites ar les qui incisent en partie les lemes componenvest af n'id tiennet la triett si da coleige ic data it la clisson et l'iverser la sorte d'icomena cel traire en cours du malaxage.

V 7711 H 1177 4

of the operation consistent fore remonter ell surface du mascle une quantité sul une de proteires à useulinces sombles at inque les coagalent en coissonne menses niscles entre ell subte tion d'un a nous super les el permettent autsi include seure tenue du jambon.

Le mous gelest effectacisous vide ser des pacces individant sees (l'unite. Il più ou sur des pièces regri appes l'ambon en barres). Après modige l'ale phase de tirati in est sa avent necessaire, itim d'ime iorer les caracterist ques o ganolept es cinatara on 1.4 n.5. (l'ipendant 1.4 a.48 bu 1.2 h). La clusson peut etre effectace est ou alla vapeur la temperature constante. (68 a.70. (l'ibi) a temperature erriste par paliers elle partier a 60-63. (l'ipendant 5 a.1 h. coagulation en per phene siprore nes sans trip contracter le collagene. (hi palier a 68.30.) (l'afin d'attendre 65 a.66.) (l'à deceur).

P 1 ' \

est realise en deux étapes. Une première étape en fin de cuisson par douchage ensit à Leau permet le rétroidissement à température ambiente (1 à 2 li pour

atteindre 55. Ci. Une deuxième étape plus intense de longue durée à 2-3. Cipendant 48 à 72 h. Cette phase permet le raffermissement du gel proteique coagule mix de coagulam de proteines intracellula resigni de collagenei, ame iore la tenacien tranche et le rendement technologique et limite enfin i exsudation post tranche. Il permet egalement d'eviter tout developpement microbien.

▶ DEMOULAGE DECONDUJONNEMENT RELIGIO > HONNEMENT.

Le demoulage et déconditionnement sent indispensables car l'éau ou le jus de cuisson douvent être et mines avant l'embaunge final du jamben. Cette étape oou cire lea isée dans d'exec lenies conditions bygieniques (salie blanche), car il faut éviter à ce stade de contaminer le produit qui sera consomme en l'état.

3.1.2. Enbrication du saucisson sec

Le saucisson sec est un produit eru saie divise fermente et seche Il s'agit d'une preparation de chareuterie composee principalement de maigre aux de avitiers environ et de gras (un tiers). Le maigre peut provenir d'especes animales di térentes (biect et porc le plus frequemment). Le gras de porc generalement, do cetre terme et non fin leux (bardière gras de converture de lambon letc.)

Le procede de fabrication debute par le presalige eventuel du n'aigle fau se et au nitrater et la oui gras (au se soul) avant la fabrication de la mélée. Celle e s'abilient aples brovage du maigre a une temperature legerement superieure à 0. Cet du gras a une temperature a gérement inférieure à 0. Cet le remalaxige en présence d'adoitifs (set sucres, et natrates ou sels nitrités). La mêlée est la ssec au répos pendant que ci es heures à 0.5. Chaction des additifs sur les proteines) avant d'être embossée en bovau naturel ou artifiére. Une flore externe () eur de sorface est alors appriquée et se développe penda a l'étovage (l'a 5 purs. Hg de 85 à 90 ° liempérature de 20 à 28.° Ch qui accesso rement amorce la des indiratation li ênse in ble est ensurte seche pendant 4 à 6 sema nes dans à n'séchon (température 2-16. C. Hg 75-85 %).

La bonne evolution du produit repose sur une serie de franstormations physiciles, chim ques et bacteriologiques success ves ou simultanees.

3.1.2.1 Modifications de l'apparence physique du sancisson sex

L'apparence physique du saucisson se modifie au cours de l'étuvage et du sechage. La pale parto sidiaspect brun en raison de l'ovvdation de la viande par le sel se colore en rouge sombre par formation de nitroso nvoglobile. Elle se ratter mit grace à la coagulation des proteines sous l'action de l'actification et de la desfordata, on l'ar ailleurs, le beyau se retracte laissant apparairre les grains de gras qui font saillie.

3.1.2.2 Modification de l'a_s

L'a_w du produit evoluc durant les différentes phases du procede de fabrication Juste après salage, le sel se dissout à la periphérie des grains et provoque une dimisation locale de l'a_n de 0.98 à 0.93 puis l'a_n remonte à 0.96 après dissolution comide e du se il durant i étuvage et après le sechage. La_n chute à 0.85

1123. Evolution du pH

L'evolution du pH est une caracteristique importante dans la fabrication du succisson sec. Durant la phise d'etuvage une chi te de plu est provoquée par la solduet on d'acides orgin ques (en particulier d'acide lactique) par des microques acidif ints (tels lactobacilies, staphylocoques, streptocoques, etc.) a nor ir des sucres de la viande et des sucres à outes dans l'assaisonnement. Ce te is diffication est importante car elle selectionne ine flore acidophile attle à la brication du s'incisson, favor se la coagulation des proteines solubilisées assolition des grains de gras et de maigre), reduit la teneur en glucides et le pouv un ic retention d'eau des proteines, ce qui facilité le sechage. En revanche elle peut trifiner le developpement de gouts acides, inhiber certains micro organismes et clames reactions enzymatiques responsables de l'arome et fivoriser une deshy drafation excessive.

1/24 Evolution du potentiel d'oxydoreduction

Lors de la tabrication de la melce. Li paic est fortement oxygénée et le potentiel xydoréduction est eleve. Pendant la phase de maturation la n'ult pileat on des comes épuise l'oxygéné et le milieu devient anaéroble. Le potent el d'oxydoréducion d'ourne calors. Lavorisant le développement des germes utiles tractobactions staphytocoques, etc.).

1/25 Evidinion des proteines

n le salage provoq e eur solabil sation. Las dification entraine leur precipitain de cut tavonse la cobesion de la pale), et la preteo sse enzymatique entraine comis de la phise de matarition la production d'ac des amines, de peptides, im noniac et d'amines responsables des qualites organoleptiques du saucisson.

Evolution des lipides

Dans un premier temps, la lipolyse entra ne la incrataio d'acides gras libres partir des glycer des. Dans un deuxième temps, un rancissement oxydat li peat tervenir. La reaction est catalysée par la dimière, oxygène la temperature la esence d'oxydants (sels, nitrates, metaux). Des alcools, des cetones et des aldehyes responsables de gouts rances sont alors produits.

2 Lyount on de la fore m crohienne interne

Au depart, la melee est contaminee nat, reliciment par des micro-organismes uses (ette contamina, on doit toutetois rester faible (10° germes par gramme au saximum). Les micro-organismes presents proviennent des diverses manipulations abattoir et à la découpe l'étte flore est donc tres complexe et variable d'un até-

her a l'autre. Au cours du procede de fabrication et de la majuration du saccission des micro organismes se developpent suivant leur tolerance aux conditions du mil eu (temperature, teneurs en se si pH potentie, redex).

Le saucisson sec est un produit fermente tirant ses caracteristiques organoleptiques de la termentation, mais qui doit etre stable à temperature aum ante. Aussi il est indispensable de détraite les germes indestrables, tout en la vorisur l'in croissance des germes ut les à la conservation du produit et à l'acquisition des qualités organolopiques. On classe generalement la l'ore du saucissen sec en quatre catégories (tableau 17).

la fore utue, acidif ance et reductrice (joue un role dans l'acidif eation du product et permet : infabition des bacteries n'ils bies. Elle favorise la reduction des n'trates, qui en reagissant avec la met nyoglobine donne leur coiona on rosce aux charesteries. El c'intervient égatement dans la lipolyse et la proteolyse necessaire à la abération de composes aromatiques.

la Hore indesirable correspond a la El sie pathogene sasceptible de survivie en En de procede et de provoquer des intexications al mentaires.

 A de la teratem entra ne souvent des defines de fabrica on (productor de gaz et d'odeurs desagreables);

sa fiore indifferente bien que presente en quantité non negligeable, ne joue aucun role commidans la fabrication du saucisson.

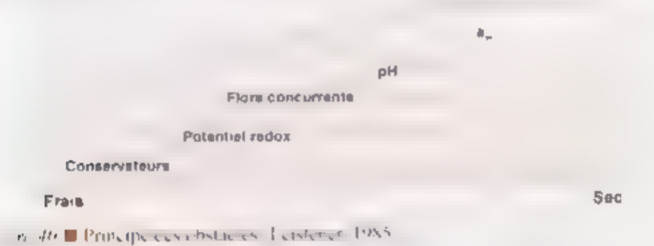
Tobac in $I^+ \equiv C$ imposition des différentes flores reacontrees au cours de la fabric. Les du saucisson see

Type de Bore	Micro-organismes	Role on effet	
	Flore lactique (Lactobacillus, Pedincoccin, Leuconostoc)	l'emmentation (sucres)	
forest a	Micrococoques et Staphelocoques non pathegeres	Fermentation (glacose, factose) ,	
	Les levures	Lapolyse : formation de composés aromatiques	
Frore pathogene	Coltionnes lecaux et anaerobies sulfito-reducteurs, Staphylococcus quiens. Salmonelles		
Flore Patiération	Leuconostoc, Pseudomonas, Enteronacier es () o o	Format in de cala	
F ore indifférente	Streptocoques fecaux (groupe D). Bacillus, Corynchaeterium, Microbacterium.		

\$128 Evolution de la flore microbienne externe

Apres embossage of saucissons sont recouverts done flore que un appelle cui de surface. Il sugli de moisissures du genre Peric l'um mid to converte du consistence que man hance case para candi finn etc.) et de tevures (hanse) pris a, etc.), que pechent le developpement des fleurs naturelles de couveur var ces (vertigats marron, jaune, bleu).

In coachasion tensemble des transfermations physiques chanaques et micrologiques intervent it dans le procede de fabricat on permettent au saucisson see
the pictir de nembre, ses caracteristiques organolephiques mais eul ement de se
inservei à temperature ambiante. Le principe de conservation est tres hien expliet rest ne par le principe des obstacles (Leistner 1988) montrant à con preentair te des principalis lacteurs de coaservation du saucisson see précedemment
evoques (figure 40).



Technologie du poisson

Le poisson peut égal e neul sobir de nombreuses transforata ons afin de le stiduser au ce le sul riser sons des lerires residiserses. Cependant la majorité de la neuel on est con mercia isce sons firme de poissons etrices orient fiels simplesent religiées occompé es. Les coul illages eléctistiques sont cas aussi fres souvent seu ransformes poisseur le sont vendus vivous dans la majorité des cas. L'orsqu'its bissent une trans omitatair plus poussée les produits franculiques se retrouvent eus la forme de produits sa es seches flumes marines ou bren de produits à tratient type charectere de la mer becarre creme larima (a base di els sue e du l'indimité ette l'interior de la mer becarre creme larima (a base di els sue e du l'indimité ette l'estes l'intimité que son pour procède ce nois ont la on spoque des proch es hal ettiques le coma el mine peur la crimée ous ne pourrois contrate de ensemble des technologies. Notas ne prése terons donc mis cette partie que la fabrication des marinades et celle du sionim.

3.2.1. Fabrication des marinades

Le marinage est an procede de stabil sation du prisson permettant sinultale nent de donner au proce it des quantes organoleptiques specifiques et recherces. I consiste a immerge un prisson entier ou en filet mais aussi des chairs excludibles dans one matinode c'est à dire une sociation contenant un le ce et

du se. In France on utilisé princ palement, e vinaigre, mais il peut être remplace par tout le de organique autorise en agreal mentaire épar exemple l'acide acctique. D'au res ingred ents comme le sucre les épices et les condinérits sont également très souvent ajoutés dans la marinade.

Durant le mar nage une partie de l'eau de constitution qui prodit l'est substituée par la marinade. Il en existe plusieurs types :

- d'un condiment):
- les chairs sont ensuite mises dans la marinade ;
- prisse could interest est real se dans la nario ade
- les sardines soit ancées na socinservees ours lie gélée de carrigheral e de potassium

Dans tostes i armades les effets combines da sellet de lie de soit recessores à d'eoriserval on et à la scibilité de produit. Dans le cas des maritades i chiud. Il est egulement pess hie d'associer à ces deux fiete, is ul traiten el tihermique en real sant une pas carisa ion après il armige. Dit siècleus, les produits obten si peuvent etre conserves plus eurs nois la l'abri de la lumière la cire ten pe ature il ferie are à 5. C. Dans le cas des marinides à froid. In conservation siel cetue à che temperature rate le ce ul 5. C. Dendaat de xisemalités à annais.

Le marinage se deroule en 2 phases .

- immersion du produit pendant plusieurs jours, dros un « bain de maceration » compose de vinaigre. Sia l'Una diac de acetique recide sel (10 à 15 %). Le peix sen acquiert au citexti reletime flinvet, caracterist ques.
- Tryage du produit puis immers on dans un bain de conservación ou de condition tement compose de vina gie (1 a 2 % diaese acetique), de se l'entre 2 et 4 «) et aromatise avec des epices et parfors additi une de sucres

Ad cours of marinage deax pilenomenes sont observes

- un ramol issement caracteristique des chairs de paisson essentic lement du alla proteolyse par les enzymes autolytiques tissulaires du poisson.
- l'elimination de l'eau et la coagulation des prote nes des fisses en raison de la teneur en acide et en sel

3211 Action June

La vi esse de penecration da sel dans la chair s'exprime su vant la loi de li ck (ct. chapitre 9 du prem er volume). Else est fonction de la concentration en sel de la saumure, du coefficient de diffusion du sel de la temperature à laquelle est realisee l'etape de satage, de la conductibilité du muscle. Le ser a plus de diffut lies à migrer à travers une chair grasse mais en revanche, penetre plus rap dement dans les couches internes sa le poisson à un peu mature (me lieure conductibilité du muscle).

An debut du sa age lorsque la concentration en sel est entre 2 et 5%, la quantité cau l'ée aux proteines augmente (gont ément), on parle de turgescence. En effet augmentation de la force ionique (avorise) apparit on de charges negatives à la sirtace des proteines ce qui provoque une augmentation des forces de repuls on l'interieur et entre les chaines pouvpeptidiques et une augmentation de leur eau sydratation. Au fur et à mesure de l'augmentation de la concentration en NaCl etre 3 et 12%, les proteines involubrillaires se solubrisent pais au dela de (2%, criaines proteines precipitent (a bum nes par exemple). Aux concentrations salines issues de la saturation, la quasi-totaine des proteines ont précipite suating out).

1212 Action de l'acrete

constance de certains micro-organismes en abaissant le pH des chairs. Le pH des masance de certains micro-organismes en abaissant le pH des chairs. Le pH des mades est habituellement de 4.5. A ce pH la croissance de la majorité des bactes responsables des toxi infections est inhibée. Cependant certaines levures et missacres supportent un pH p as faible (1,5 à 2.5). C'est pourquoi la conservation es mirinades repose sur les effets combines du se let de l'ac de

Pendant le mirinage les protenes sont hydrolysées partiellement par les enzy es a sentaires optotéclysé qui est copondant l'inatée par la présence de sels avec sontion de permites et d'acides amines partie pant au gout spechique des mariles. Par ail eurs une partie des acides amines liberes peut migrer vers le bain de macération, cette perte restant toutefois limitée.

in if n, le produit est conserve dans le bain de conditionnen ent dans un recipient melle resistant à lacide il nitrance on utilise principalement des pots de verre ce bouchon en metal devant resister aux produits agressifs ou capsale plustique es seaux avec couverele en plastique et des barquettes en plastique avec opereule crisissende.

C. 2. Fabrication du varium

- partir de poissons entiers, soit à partir de filets de poissons peches exclusive t poir sa fabrication. Le surimi fabrique à partir des Elets de poissons produit base protesque de me fleure quibte. Après addition de sel et traitement therm
- da surami base on forme un gel de prote nes appe e kami iboko, don l'applicaprincipale est le batonnet de crabe. D'autres produits à base de surimi existent, ne les succedanes de queues de langouste et de noix de Samt-Jacques, etc.

Librication du surum base

committee peut etre fabrique à partir de poissons ma gres ou gras. Meme si prissons ma gres colin d'Alaska mer an bleu face ad, etc.) sont plus largement ses car ils permettent, à tabrication d'un summi de couleur e à re, première interequise on peut egalement fabriquer du summi à partir d'espèces grasses valorisées, en raison de leurs qua ites organisept ques movemes teas de la light par exemple). Il oficisation d'espèces grasses est plus delicate car ma gre

les nombreux lavages de la chair de ces poissons, notamment dans une sera aqueuxe d'ozone un summ de couleur plus toncée est obtenu sa va orisation es plus d'ificile en fabrication de kamaboko type batonnet de crabe. La deux enc qualité du sur mi base repose sur ses propriétes technofonctionne les en particul e gel trantes, emulsifiantes et moussantes. Pour cela al est ind spensable de fabrique le summi a partir d'une matière preimère très fraiche. Peur cette ra son, il est le plus souvent fabrique directement à bord de navires usines.

Le procede de fabrication est base sur une succession de lavages de la chair de poisson avec de l'eau ou des solutions de la ble force ionique, de façon à eliminer les proteines sarcoplasmiques tenzymes, pigments, sang, composes hemiques). La puipe air si lavec contient les proteines mivolibri la res (actine et myosiner et les proteines du tissa conjonetif (cohagene pour l'essentiel, reticuline et e astine). Elle est essorée et additionnée de cryoprotecteurs, comme le sucre ou des polyois (sorbita) et de polyphosphates. Pais le surami est congencia. 20 °C, sous farme de plaques de 20 kg (figure 41).

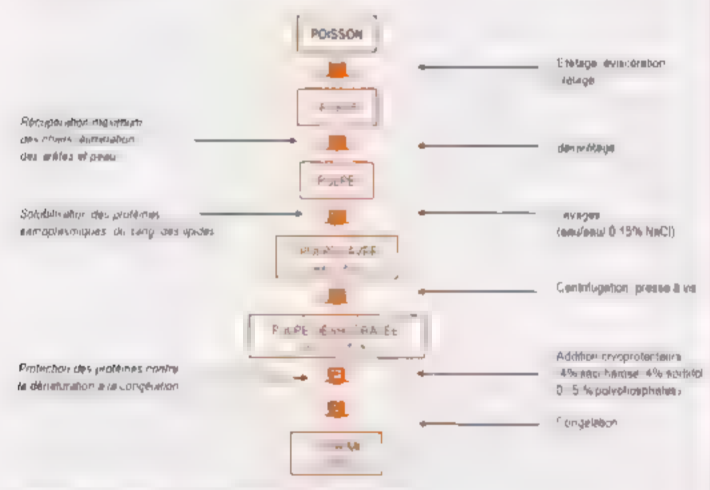


Figure 4. Procedé de labrication du sarum base

La composition du surimi base est interessante d'un point de vide nutritionnel puisqu'il est riche en prote nes ($\approx 16^{\circ}$ a), pauvre en lipides ($\approx 0.2^{\circ}$ a), les operations de lavage reduisent toutetois la teneur en vitamines (B₁c) et en mineraux. Ki i

3.2.2.2 Fabrication des produits to pe kamabako

Le kamaboko est obtenu apres thermogelification des proteines du sur mi-base. Le principe de fabrication repose sur la solubilisation des proteines essentierlement. evalibre ligites tactine et myosine, mais egalement tropomyos ne, tropomine) par ation du sel pais sur la denaturation de ces proteines par traitement therm que e évation de temperature provoque la formation d'un reseau proteique ordonne sa le a l'agregation des proteines denaturees. La qualite du ge, ainsi produit (force de gel) dépend.

- du maint en des prote nes dans leur étai nat flavant tra tement thérmique qui impose l'at l'sat on d'une mahere première la plus fraiche possible ;
- ces conditions de chauffage pendant la phase de gelification

On peut resumer les différentes phases de la fabrication du kamaboko de la façon suivante.

- dissociation du complexe actine F/myosine;
 dissociation du complexe actine F tropomyos ne troponine;
- déplissement de l'α-helice de l'actine F;
 dissociation de la myosine en chaines lourdes et legeres
 deplissement partiel de l'α-helice de la chaine lourde de la myosine;
 tormation de non-breuses associations intermoleculaires resultant d'interactions hydrophobes par demasquage des residus hydrophobes;
 et enfin, agrégation des chaines jourdes de myosine par interactions hydrophobes et par formation de ponts disultures.

Il est preferable de realiser la gelification des proteines à deux temperatures difterentes (figure 42).



Figure 42 Formation du gel de kamaboko.

La première phase de gelification est realisée vers 45. Ci c'est la phase de sincarioles interactions entre les persons « queue » de myosine favorisent la formation d'un reseau triorimensionner dans lequel les molecules d'eau sont relonges. La seconde phase, appelée ashi conduit au Kamahoko. Elle consiste a rentorcer le reseau prote que ainsi forme len favorisant par chalittage à temperature d'evec (180°C) les l'aisons intermoleculaires de type hydrophobe let en formait des pools d'su fares au son de la portion « tote » de la myos ne l'elge, a nsi obtenales terme et élastique.

Le charitage à 80. Cen une seule étape de la pate de poisson ne permet pas la tormation d'un réseau gel fie sanstaisant car celu, et est tige et n'a pas, e temps de s'organiser selon les deux phases précédéminent decrités. Par ai leurs, une gelit ca tion réalisée à 60. Comduit à un réseau plus tragile, et donc à un gelimines terme. Cett est principalement du la la réaction des protesses du mase e soi le con plexe acte nyoso le Laddition à la pate de surimi de blanc dieut riche en activité a stiproteasique, limité de défaut de gelification.

Le gel iciminholo est une base prote que tres facile a celorer et a aromat ser c'est pourquoi. I permet la tabrication de produits aux termes, aux con eurs, aux gouts res divers. Les Japonais Jabriquent, me gamine de produits heaccoup plus large que celle proposee par les Europeens.

De l'œuf aux ovoproduits

L'ent de poale est qualitée d'ingredient poly i inchonne car outre sa vit ear matrinnel e il peut remplir simulit acment plusieurs foactions technologiques dans un e ne produit aliment ure formule. Ses proprietes emalsifiantes foacunantes gebintes, ep inssissantes conorantes et aromatiques en font encore à l'heure ac delle il gredient de base universel de la cuisine domestique et de l'agroa imentaire pleau l'est Pour certaines preparations, des proprietes plus spec tiques sont cherchées ce qui peut amener à at l'ser separement le blanc et le jat ne d'vent, le suc d'aeut est one reference en terme de foisonnement à ors que le jaune d'reuf est l'agent émalsifiant par excellence.

en , > Proprietes technotonetionnelles majeures de l'acut et de ses frictions recherchées dans les applications alimentaires.

	(Fuf entier	Blanc d'œuf	Jaune d'œul
Section 19	Lucant Lucant Merson	Mar seart	jy befaant Lea nr∃
ens, etc. enfiserie	***************************************	Applean Jisani Appleania Jisani	
25 g) AC 228	Fr. s. ors. s. ant.		1 56 8 9
harcuterie (pates,	E RESTARD	(<u>1 11 an</u>	
Pates aumentaires Colorant - Liant Gélifiant			
			Exp., sit and passissant
Toutes industries	s industries Valeur nutritive et pouvoir acomat que		

Les proprietes moussantes exceptionnelles du blanc d'œuf sont à la base de le tracitionnelles partir asque les les meringues font office de reference. En l'extreme s'implicité de leur formule (du blanc d'œuf et du sucre event le le-

ment add tionnes d'aronies) permet au blanc d'œut d'exprimer de manière opt ma ses propriétes moussantes. Mais il existe un grand nombre d'autres produits dan lesquels on incorpore du blanc d'œut prealablement toisonne qu'il s'agisse de le males exemptes de matière grasse (angel loud cake) ou en contenant (inscuits à l'earlier, spange cake souffles). Enfin ses propriétes moussantes sont égaleine i mises à profit dans la préparation d'une varieté de produits pour lesquels l'étape us foisonnement est réalisée après métange de tous les ingrédients, y compris lip di ques, ou à partir de l'écut entier (omelettes foisonnées, boudoirs, chareurerie toisonnées, mousses de régumes ou de poissons, etc.)

Au niveau industriel le aune dicert est incorpore dans de nombreux produits a imenta res pour ses propriétes emulsif antes exceptionnel es let aussi parce qui procure aux al ments le gout et la couleur des res. Le jaune d'œuf est ainsi un ingre d'ent indispensable à la fabrication d'emalsions froides imavonnaises, sauces salu des) et chaudes (bearnaises, boilandaises). Il participe à la format on et à la stabilit sation des embissions, d'une part en d'immaint la tension interfaciale entre l'Eule et l'eau et d'autre part en formant une barrière protegeant les gouttelettes d'huile de la rapture.

Les proprietes gelibantes de l'œut, essentie lement sous forme d'entier ou de biane sont mises à profit dans de nombreuses applications au nentaires tant er patisserie-biscaiterte, qu'en charcuterie ou dans le secteur des pates al n'entaires. Pour toutes ces utilisations la gel fication est obtenue par chauffage (étape de cuasson).

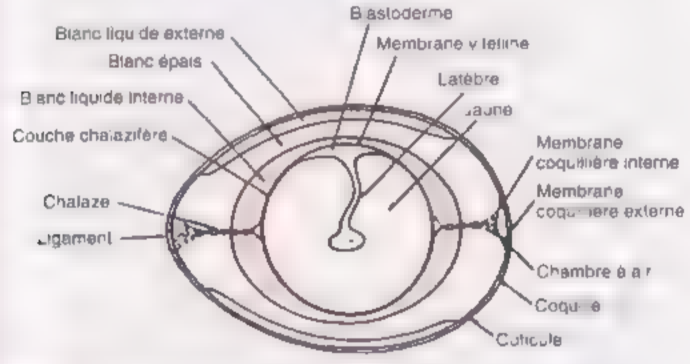
A l'exception des proprietes colorantes et aromat santes de Acaf, l'ees respectivement acx pigments et aux composes aromatiques du jaune d'œaf, tentes les proprietes technotonetionnelles de rœaf et de ses fractions sont des proprietes tex turantes ou structurantes impliquant tres majoritairement des proteines, ainsi que queiques ne lecales de nature apidique (propriété enui sitiante des lipoproteilles)

De tres nombreux travaux ont ete et soct encore au ourd hu, consucres à la comprehens on des phenomenes physico chimiques à la base des mu tiples proprietes technolonet onnelles de l'œuf, en regard du role de chacan des constit ants majours. I ne composit on mal connue et une structure complexe, te le auz ce le du paune d'œut, expaignent notamment les d'il cultes rencontrées pour mode iser les phenomenes. De plus les synérgies entre constituants de sont que très diffici ement apprehendables. Par arbeurs, dans un grand nombre de formales et preparations alimentaires, la complexité et la juxtaposition des phenomenes en leu complique it encore un peu plus la comprehension des mecanismes, cost le cas de certaines preparations charcutieres dans lesquetles to sonnement, emals fication et go, ficafrom intervienment, simultanement ou successivement. Il n'en demeare pas moins que l'un des enjeux majeurs pour la maitrise des proprietes technolonetamneraes de l'œat passe par la comprehension des comportements de ses differents constituants. meme si l'est aujourd hai tres clair que l'extrapolation depuis des systèmes modeles (solutions simples de proteines notamment) vers les systèmes alimentaires « yrais » n'est pas toujours possible

L'act de pour , mette re preme e de l'industrie des ovoproduits

11. Structure et composition

Du fait d'une se ection intensive depuis de nombreuses a mées et de l'homoge te gener que des souches de pondeuses actuellement authores, le poids moven n'éest de poule varie peu compris entre 55 et 65 g. l'évaf est consi tue de trois norties principales que sont la coquille (environ luin du poids de fiérif). le blanc (60 %) et le jaune (30 %) (figure 43).



gors 43 - Structure interne de a ieuf de poule (d'après Sauveur, 1988).

In coquide et les membranes coqui beres qui lui sont associées, blen que nontest bles, constituent un élément essentiel pour la qualité du contenu de l'œuf en son de leur role de barrière privsique vis avis des contaminations microbiennes coqui le en el e-meme est assent ellement de pature minerale (95%) pip ocnéraux, dent 93.5% de carbonate de calciumi, tand signe la cuticule qui la recoure est de nature organique, de meme que les deux membranes coquillibres qui la separent du biane d'æut et qui sont de nature proteique. Ces dernières constituées qui la superposition de couches de tibres proteiques entrecroisées, sont une barrière es efficace à l'égard des bactéries et des moisissures qui peuvent eventuellement averser les pores de la cognitée lorsque la cuticule n'est plus integre

e blanc d'œuf est avant tout une solution aqueuse de proteines, de giacides et de commeraux stableau 19). Malgre cette composition globale relat vement simple. I stat d'un milieu heterogene qui se repartit en quatre couches bien distinctes dans l'œuf fraichement pondu (figure 43).

la conche chala, there tres terme, qui entoure la membrane y telline et se prolonge vers les deux extremites de l'œuf par les chalazes. Elle represente 3% (pip) du blane total ; le *blanc liquide externe* (23 % du blanc) au contact des membranes coquilleres le *blanc apais* (5 % du blanc) tixe aux deux extremites de l'æuf et presentanune structure gelifiée ;

act and liquide interne (2% du blanc) entourant le aune

Ces différentes fractions n'ont pas la meme teneur en eau (de 84 à 89 % des couches internes vers les couches externes de l'œut i, in exaciement les mêmes concentrations en prote nes. Le bainc épais serait ains quatre aois plus concentre et ovonueine que le blanc liquide foi conterant une structure gelablee et ane viscosi à tres superieure. Par ai leurs, des modifications physico-ch miques se produisent au cours du stockage des ceuts, se tradeisant essentie dement par une augmentation de pH consecutive au départ de CO, (de 7,5 au moment de la pente à 9.5 après quei ques jours), une l'iquetaction du blanc épais et une transformation de l'ovalbumins en S-ovalbumine, plus thermostable.

Lab etal 19 Composition moveme de cecil entier du bianc et du aune direuf de poule exprimee et du poids total (d'après l'après et Bourgeois, 1994)

	O of entier	Bianc d'œuf	Jaune d'œof
Lau	76	88	50
Prederies	173	0.6	14
, pde	1 4		43
Car les	; - C	ICK	0.4
Marchen	6.5	6.6	() 5

Le aune d'acut ou vitellus possède un extrait seu proché de 50 % dableau 9, constit à principa ement de 19 des tenviron 65 % de la matière soché et de protei es (33%). Il contient agalement une quantité importante de mi-éraax dont le calculant, e fer et le phosphore. Le jaune d'œut se présente con me une dispersan de partieu es (pro nes et gra-ules) en équilibre dans une sol i on acuei se de prive nes l'es prot les sont des structures assemblées de 12 mm à 48 nm de d'unietre « ce sont des lipoproteines de fa ble densité ou LDL. Les granu es ont la torme de sphéres plus ou ne ns aplatics d'un d'ametre de 0.3 µm à 2 µm.

Par di aton dans da NaCl (0.17 M) et centr figui on (14.00 g), le jaone d'œut peut être separe en deux fractions

et con prend les LDL (85 %) et des proteines solubles les avennes (5 %). Il renferme environ 55 % des proteines et 85 % des phospao ip des du aune.

res granules (carot blanchatre) constituem 20 à 25 % de la matiere seche du aune et renferment les apportences de haute dens te ou HDL (10 %), la phos-vitine 16 %), et des LDL residuelles notées 1 DL (12 %) (tableau 20). Les granules représentent environ 47 % des proteines et 5 % des phospholipides du jaune. Les HDL et la phosy it ne formant le muillon de base des grant les contiennent une forte proportion de sermes phosphory les qui permettent leur association par l'intermediaire des ions caretum divalents. Les nombreux ponts

phosphocaleiques rendent la structure compacte peu hydratee, peu accessible aux enzymes et protegent les prote nes contre la denaturation et la gelification thermique

> van 27 ■ Repartit on des constituants du jaune d'œut de poule (Powrie et Naku)

	% 115	% lipides % prote	** proteines	Compos	position (%)	
	du Jaune du Jaune		du jaune	Lipides	Proteines	
Jaune	100	100	100	64	32	
Plasma	78	93	53	73	25	
LDI	hh	h	22	5X	10	
seanes	14		16		·W.	
otellar	2		1		4	
Granutes	22	7	47	ч	64	
HDL	16	6	35	24	75	
phosvitine	4		11		ŲS	
1 alig	2		1	XX	10	

Lier flentier est finatement constitue pour 76 % d'eau et la matière seche est cri e en pri por lon qu'ist-equivilente entre proteines et lipides (tableau 19). Cette position fait de lieut un a iment peu energet que (6.25 J.g.), qu'ise caracter se sir a lleurs par la tres haute qualité nutritionnelle de ses proteines (absence d'acide nu mutant pour l'homme adultei et de ses lipides (tres bonne d'gestibilité avec cir chesse naturebe en acides gras insatures), ains) que par sa richesse en phospe, fer et en de nombreuses y tamines. Cet aliment universellement consimmé it cependant painre en calciam, totalement depours in de vitamine C'et de tibres, constitue un a lergene alimentaire ma eur surtout chez les jeunes enfants.

Caracteristiques Froch er ques el plasse con ques des fractions prote ques et le ques de la utilité

12.1. Proteines du blanc d'æuf

es prote nes constituent l'essentier de la matière seche du blanc d'œuf avec rappor, « matière azotée extrait sec » superieur à 90 %. Le nombre total des comes du blane d'œuf n'est pas connu précisement Jusqu'à très récemment en ct seules les prote nes majeures étaient identifiées de développement récent téchniques separat ves et analytiques puissantes à toutetois permis de mettre en dence de non breuses proteines mineures, dont certaines ont d'ores et deja été : i fiées des caracteristiques principales des proteires actue lement connues sont indiquées dans le tableau 21.

Tediceda 21 ■ Composition proteique du blanc diœu. En italique sont indiquees, es proteines mineures recomment dentinées d'après L. Chan et Naka. 1989. Stevens, 1977. Guerin et al., 2006).

Proteine	**	M (kDn)	ρH,	Caracteristiques biologiques importantes
Ost bum ns	54	45	4	by the house and there
Osa mm n)	5	++	5.2	rd nor determine)
Oroshan n. A	> 4	56	6.5	rJ
Oxograps crime	11	Tfs.	0.7	Time ofer action of bustern stone to
throp agentic	- 1	,4	4 ×	no bye a trypsique
Osonsa, are	1414	23 (4 % 400)	455	Tres a version ee indibe
2.6027.03C	14	14.4	("	eyse les par lis des bacter es Orini
Description	0.1= 5	49	4	minimizer fesse contracts
Ovoglycoprotème	0,5-1	24.4	3.9	nd
t i sprad ne	8,0	32	4	Fixe la riboflavine (vitamine B ₂)
Dros-ale te	» ¢	ेला व घटना	16	the bird of designing professes the
Cysta ng	(2015)	155	5.1	h bije indes exsicinc proteases
VV x 10	0.05	68,3	10	Fixe la biotine
FX F4BP	าป	18	4 4	Familie les poca des
Leo gamma	าป	20.8	6	Familie des poya nes
.+1/	nıl	4" 4	2.6	Sample des BP etimetern nut beemeable to mere song from no
tter 1	nd	4	6.4	family Parlyb Spoke growns

Les proteines du blanc d'œuf sont majoritaire nent des proteines globulaires ayant, à revception du sysozyme et de l'avidine un point isoelectrique acide. Ce sont toutes des glycoprote nes l'excepte la torme majoritaire du lysozy ne ainsi que la cystat ne , el es sont également riches en ac des amines soufres. Nombre de ces prote nus pessedent des propriétes brolog ques contribuant au role protecteur du blanc d'œuf au cours du developpement de l'embryon, y s'a-vis des micro-organismes pathogenes notamment. Certaines d'entre e les sont tres thermosensibles et et particulièrement sensibles à la denaturation de surface contribuant ainsi aux propriétes technolonetronnelles remarquables du blanc d'œuf.

L'ovalbumine proteine majeure du blanc d'œuf represente à elle seale plus de la moitie des proteines totales. C'est une proteine globulaire phosphorylee (majoritairement 2 phosphates par molecule), de masse molaire d'environ 45 kDa, appartenant à la famille des serpines bien que depourvice d'activité inhibitrice de proteases. Parmi les 385 residus àcides amines constitutifs de la proteine la moitie est hydrophobe et un tiers est charge en majorité negativement au pH physiologique. L'oval bumine possede également 6 résidus (les enfours au cœur de la proteine dont 2 son impliques dans un pont distrifure (Cess. Cess. 2). Ainsi le c'est la seule proteine du

and d'œut qui possede des groupements thiols libres pouvant donner l'eu à des crangements solon les conditions de conservation de pH et de denaturation de ritiée. Lors de la conservation des œuts ou de traitements thermiques moderes en eu aleu in. Tovalbumine acquiert une conformation plus thermostable appe ee socialbumine par isomérisat on d'acides amines specifiques (Ser in Ser in et Ser in au adopte une configuration D).

covotransferr ne legalement appelee conalbumine appartient à la famille des inferrines. C'est une cha ne polypeptidique de 686 resides d'acides amines, soit is ron 77,7 kDa organisce en deux lobes possedant chaeun un sue de fixation acit que du ter tou Cui. Zni. Al. El ovotransferrine est la proteine la plus intesensible cui blanc d'œut usa temperature de denaturation à pl. 7 est de l'orcide 63 °C, lui conferant un role limitant lors de la mise en œuvre de traitements i miques. La fixa on de ter tou d'aluminium) au niveau des sites actifs engendre et changement de conformation de la proteine et une augmentation de sa stabilité thérmique.

ovomaconce est une professe acide (pH) de 4.1) d'environ 28 kDa pouvant i cuir jusci à 25% de carbohydrates (p.p.). C'est la professe la plus allergen que bianc d'ent. A pH 7 sa remperature de denaturation est d'environ 77. C. En inche el e est tres thermoresistante à pH acide. Elle conserve son activité antipsique après des tra tements thermiques de plusieurs minutes à 100. C.

oxomucine est egalement une proteine hautenicht glycosylie de masse molecure elevée (environ 10° kDa). Il es insolubilise par di ution du blane d'œut (reducde la torce ion e-e), et après precipitation, sa resolubilisation est extremement.

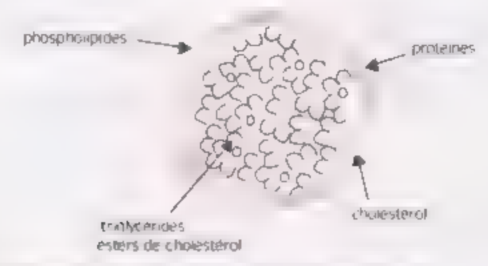
21 et e. l'oxomacine per es associer ava des l'aisons de nature electrostatique
ex d'autres proteines du blane d'œut (compris entre 15 et 95), les groupements carxyliues. Au pH du blane d'œut (compris entre 15 et 95), les groupements carxyliues des acides sia iques de l'oyo nacine peavent en effet interigir avec les
in pements e-NH des residus lysyls du lysozyme, formant un complexe lysome oyomacine insoluble dans l'eau et qui seruit responsable de la structure geliqui blane d'œut en particulier du biane epais.

ration Gram par hydrolyse des la sons β 1-4 entre l'acide N acetylmoraminicet le N-acetylglucosamine des im copolysaccharides de la parm bacterienne. Il it d'ane proteine globulaire constituée de 129 residis acides annines, dont envi-140 ° sont hydrophobes et un tiers sont charges. la majorité des residis charges i basiques, ce qui confere à la proteine son pH, particulièrement e eve (10,7) Le zyme possede une structure meide stabilisée notamment par quatre ponts disalcs (Cys²⁰, Cys²⁰, Cys²⁰, Cys²⁰, Cys²⁰).

1.2.2. Constituents protoques du juune d'aut

es l'poprote nes de la ble densité (LDL sont les constituants majeurs du la ane est le les représentent deux tiers de sa matière seché et 22 % de ses profeines es contiennent 83 89 % de lipides et 1, 17 % de proteines. Les lipides se répatsent en 74 % de lipides neutres (triglycerides et cholesterol) et 26 % de phospholités. Deux types de LDL ont été mis un évidence les LDL (20 % des LDL)

cont le porcs moleculaire est 10 3 0 kDa et les LDL, (80 % des LDL) dont le pois moléculaire est de 3,3·10³ kDa



Light e 44 . Representation schemingue des 1 DL da juine dirent

Les LDs ont one stractare classique de apoprate nes digure 44) avec in nova de lipides ale tres (trigivoerides et esters de chidesterol) entoure par une nonoconche de phosphal pides et de proteines un contoct avec la pilase aquetise. Il es on trae forme sphelique il un diametre variant de 17 à 60 mm. Les l'DL du la me dieur sont assues de apoprote nes synthetisées dans le fine de la poule les VIDL dipoprete nes de tres l'abble dens ten Les VIDL sont transportées par le they song un jusqu'ul loocyte. Des récepteurs specifiques dans la membrane de l'oocyte permet tent la fixation des VIDL qui sont ensur le secretees dans le jaane diquit par entre cytose puis modifiées en LDE.

Les proteiles des UDL sont particulierement difficiles à étadier du feil ce leur aible solan l'te due à leur lorse proportion en acides à n'ines hydrophones (40%), ce qui si ue les UDL palmilles proteines les plus hydrophones qui soient répertolees. Eles sont glycoss ces et présentent un pH₁ entre 6.5 c. 7.3

Les livetimes designent les proteines globulaires non liées à des lipites qui son présentes dails le plus trail Ces proteines représentent. Les de la matière seche du jaune et 30 et des proteines. Ce sont des proteines sanguines depusées dans le jaune d'œuf dont le pH₁ est compris entre 4,3 et 5,5.

Les I poproteines de haute densite (I/DL) représentent enviren un six eme de a matière seche du jaune d'œut et 36 % de ses proteines. I lles sont constituées de œux sous un tes α et β dont la composition en acides amines est tres proche mais qui se différencient par leur degre de phosphorylation et leur teneur en acide si inque. Ce sont chacune des dimeres dont le poids moleculaire est de 400 k. Da. Elles contiennent 80 % de proteines et 20 % de lipides qui se répart ssent en 65 % de phosphoripides et 35 % de lipides neutres.

La phosystrac represente 10% des proteines du aune. Sa masso molocula re se situe entre 36 et 40 kDa et son pH, est de 40. El c est givosylec et contient e w ron 10% de phosphore (60)% du phosphore proteique du aune. Plus de la nioitie (54%) des acides am nes de la phosystine sont des semicis, explasivement presentes sous forme d'esters d'ac de phosphorique lui conferant des proprietes de 1 yation des cations, principalement le ter et le calcium. Par a heurs, la sequence polypepti-

pophane et tyrosine et seulement 10% d'acides amines hydrophobes. La phosre est donc particu ierement hydrophile en comparaison de la piupart des proteisei porte une charge nette fortement negative.

124. Lipides du joune d'auf

Composants principately durative (60.0%), les lipides sont distribués exclusivement ils les 1 poproteines. EDE et HDE). Ils sont composes de triglicer des (65.0%), asphalip des (20.0%), cholesterol (5.0%), acides gras l'hres (1.1%), et d'autres vides i leurant les caroteno des (1.0.1%) qui donnen, leur conflict au jaune. Les spiro ipides du jaune sont tres riches en phosphatidylcholine (1.0%), a des phosphatidylcholine (1.0%), a des phosphatidylcholine (1.0%).

La composition en acides gras des lipides, basée sur une alimentation standarsee des poules, est d'environ 30/35 % d'acides gras satures. At-45 % d'acides s'impaositisatores et 20/25 % d'acides gras polyinsatures. Les acides gras prinpaos sont lacide olcique (CIS) la 40-45 % acide palm tique (CIO) à 20-25 % acide i tota que (CIS 2 à 15-20 %). Toutefois cette compos lon est sujette à de les variations, en particulier en fonction de la natore des reides gras riggres par la poule.

Proprietes physical chimiques des diverses factions de l'œuf

2 L. Propriétés interfaciales

2 f. l. Proprietes moussantes du blanc d'œuf

Is proteiques d'un est l'agent noissait par excellence compare à d'antres ingreus proteiques d'or e ne vegetale ou anima e il offre toujeurs les nei leutes proces loisonnantes. Ses proprietes sont dees d'une part aux tres honnes propriétes ettac ales des proteines qui le constituent et d'autre part à son aptitude à figer le structure foisonnée notamment ipres tra tement ther maux. L'aptitude à doinement de proteines globillières telles que les proteines de h'ane d'eut dépend e tet du bon déroulement de trois pluises intervenant à la surface ou à proximité des bulies de gaz :

la diffesion des proteines vers l'interface int eau

les changements de conformation et le compactage des proteines adsorbées à l'interface ;

c rearrangement, rreversible du firm protoique

est pourquoi la capacité du blanc d'œut à former une mousse dépend de cars intrinséques, incluant à structure et la conformation des proteines eux mes dépendants de facteurs environnementaix tels que le pH. la force ionique « interactions proteine proteine et proteine-éau.

Clabalement, se biancid seaf pout etre assumi e a une solution d'agents tens c actifs efficaces. Ses proceines sont amphiphiles, et presentent une hydrophobic de surface re ativement importante, diffusant dene rapidement vers , interface air-eau ou elles s'adsorbent efficacement. L'eur flexibilité moliceulaire permedes rearrangements conformationnels (expansion) à l'interface à l'or june d'une difficultion importante de la tens on de surface. Leur apintude à lermer un reseaucontinu intermoleculaire, notamment lorsqu'un certain n'yeau de denaturation a etc. prealablement atteint, leur permet de constituer un film interfaçial viscoelastique assuran, la stabilité de la mousse. Cependant, les proteines du baire d'œut ne presenten, pas toutes au meme niveau ces différentes caracteristiques, et ne participe i done pas toutes de la meme façon à express on des proprietes moussantes. De nombreux travaux ont tente d'attribuer aux d'ilerentes fractions proteignes telre ote le propriete. On a ainsi songtemps attribue aux globulines le pouvoir moussant. a l'ovomue ne la stabilité de la mousse à temperature ambiante et à l'ova ham ne la structuration de la mousse après cuisson. Mois il est aujourd hai bien établi que la complex te et la synerga, des phenomenes ne permettent pas de dissociet à nsi les roles des différentes proteines du blanc d'œuf. Ainsi, l'ovalbamine le visozyme e covotransferrine presentent des comportements à intertace air-eau différents selo: qu'elles sont seules, en schitton, ou en melange (Lechevaner et air, 2003).

Bien que nous ne sovons pas a meme aujourd noi de model ser le comportemeninterfacta, des prote nes en fonction de ieurs caracterist ques physico e timiques. Il semble dependant que des parametres tels que hydrophobie de surface (qui conottionne l'efficiente de l'adsorption à interface), le nombre de pones disci ares igui conditionne la rigidite flex bil te de la prote noi et le nombre de groupements thie libres (gai conditionne la « reactivité ») sont determinants vis-a-v » des modificaconsistructura es se deroolant a l'interface air eau. Mais a la difficu te d'établir des regles physico-ch miques reliant la structure de chacune des profesies à ses proprietes interfaciales, vient s'ajouter la diffica te d'extrapolation au me ai ge proteique complexe que constitue le blanc d'œuf. Des phenomenes de competition pour l'interface et d'eventue s'échanges entre prote nes à l'interface peuvent en effet interven i au cours du temps. Dans un meange constitue d'ovalbamine, de globulanes, d'ovotransfert ne de l'isozyme et d'ovomacorde dans les proportions du blane dieuf. Damodaran et al. (1998) ont ainsi mis en evidence que seu es Lovalbamine et les globus nes s'adsorbent à l'interface. L'exclusion de l'ovotransferrinc, du sysozyme et de l'ovomaco de serait fiee à leurs vitesses de d'ffusion pias fa bles l'arrivant à l'interface après es deux autres proteines, elles de parviendraient pas a les deplacer. Mais dans un melange plus simple constitue d'ova bum ne, d'ovotransferrine et de lysozyme dans les proportions du blanc d'œuf. L'echeval et et al. (2015). ont pu demontrer la partie pation des trois proteines à la formation du film interfaeral, au sein duquel des interactions electrostatiques et des l'aisons gova entes ont eté observées. Par ai leurs. Lanalyse des modifications de structure subies par chacune de ces trois proteines apres contact avec l'interface air eau a mis en evidence un phenomene de « synergie de denaturation » qu'il s'ag sse de l'ovalhamme de l'ovotransferrine ou du lysozyme, les modifications structurales consecutives au contact avec I interface sont superleures ou egales lorsque ces proteines sont en melange, par rapport aux modifications observées lorsque chacune des prote nes

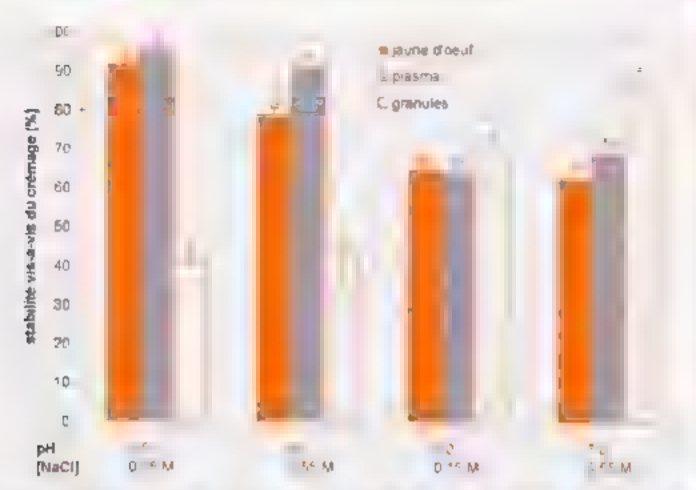
es proprietes moussantes des projeties du blanc d'œut isonces sont toujours très crieures à ce les du blanc d'œut ce qui tend à confirmer l'existence et le role des cractions entre ses projeties filest notamment confaminent admissique la coexischée nature le cans le blanc d'œut de proteines basiques (lysozyme) et de projeties des toyalbamine) seruit à l'orizine d'intéractions electrostatiques l'expliquant pour partie la bonne stabilité des millusses de blanc d'œut.

· Proces no all should sit

Les emu sons à inventaires à base de jaune dire il sont des en uisons haife dans « cost-a-dire constituées de gouttelettes d'haile dispersées dans une phase caease, telies que la mayonnaise les sances bearnaise ou bollandaise, la creme aise etc. Une emulsion est un système thermodynamiquement instable en raison la tension interfaciale inportante qui se cree à interface entre reside y liquides i misciples i plus la tension interfaciale est importante plus l'emulsion aura lenice à se destabliser rap dement. Les principales formes de destablisation sont le chage la floca ation et à coalescence (c) chapitre 11 § 12 pren ier volume). Tous cetats d'agregation des gouttelettes tels que la floculation et le cremière à na que il sation de tractions volumitques d'hunc importantes favorisent la coalescence.

Al dgre tout, il est possible de former des emulsions stables en apparence lea , en, seant l'agregation ou la migration des goattelettes par aiout d'emulsifiants diepaiss ssants avant I homogeneisation (cf. chapare 1/8/3) premier volume) 1 ir comprendre que, est le principal contributeur des proprietes emalsifiantes du ne d'œnt, de nombreux auteurs ont separe re jaune en ses fractions principales de is na et les granules. In comparant la stabilité et la granulometrie des emulsions de tic de plasma et de granules, Dver-Hurdon et Snanna (1993). Anton et Gandemer with our mission explanacións si mintudes entre ses emaisions de jaune et de plasma. sique es emalsions de granules presentaient des propriétes nettement différengare 45) dependant de leur solabante (Naton et al. 2000), dans des conditions , nu sification ou l'apport d'energie peut permettre de former des gouttelettes d'haite conomis d'un micron, la tail e de gouttelettes dans les ema sions preparecs à part r anules insolubles est plus eleved en raison d'une coa escence plus importante. En where or squelles gram resisons sombles (pH 10 enforce somique 0.55 M), la confesice est evitee. Dans ces conditions, les gouttelettes d'hui e ont une taille comparable es obtenues avec le aune d'œut. I vutetois la concentrat on en proteine égale, les mules restent meins efficaces que le plasma. Cec laisse à penser que les molécules sponsables des proprietes emais it antes du jaune d'œut se situent dans le plasma

De nombreux auteurs ont demontre que les LDL du plasma sont de meilleurs nts emulsit ants que la serum a bum ne bosme (SAB) (Mizutani et Nakamura 1881 et que la caseine β (Shenton 1979). Ces auteurs et d'autres. Aluso et al., 1893. Mine et Kecratiu rat. 2000) ont montre que les LDL deplacent rapidement les occides de l'interface de qui demontre leurs excellentes proprietes de surface. Les elines solubles du laune n'ont pas le pouvoir penetrant des lipoprote nes à l'interve huile-eau, surtout aux pressions de surface elevees. Mais la maibre seche equi, corte e les forment des emolsions plus fines et plus stables vis-a-vis du cremage.



I repret 45 • Stabilite vista vis du croptige d'ente sans he le dans éau realisées à part de aune de 11 suit et de grana es emptsiens (int) et 20 de néem ration en proteines dans la phase aqueuse : 25 mg·m].

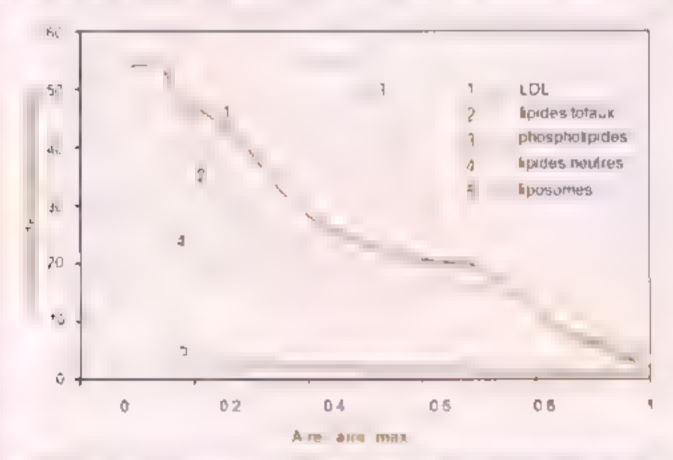
A linverse, les liverires ne parviennent pas à s'adsorber lorsque les sont emalistes en malinge avec des caseines ou avec les LDL du joune d'œut. Ces résultats demonirent le role primordial des LDL parmi les constituints du plasma et paleonsequent dans le jaune d'œuf.

Une etche recente (Martine) et al. 2002) a compare les proprietes enclisif antes des l'DI ec des HDI du jaune d'reut. Il apparait que les LDI font des enclisions avec des tai les de gonffétettes d'huile plus petites que celles obtenues avec les HDI, quelles que soient les conditions de pH et de force sonique. La synthèse de lous ces resi d'its fadique que aussi bien en comparaison qu'en competition, les LDI jouent un role majeur d'ins l'explication des proprietes emulsifiances du jouése d'œuf.

Notes avons vir que les LDL ont une structure tres particulière avec il novai de toides neutres entoure d'un film de phospholip des et de proteines. L'integrate de la structure des LDL semble essentiede pour assurer leurs propriétes interfaciales mais est-e le préservée lors du processas d'adsorption à l'interface entre l'hair e et leur l'alles habituel ement suppose que les micelles de LDL se cassent à avoissinage d'une interface par affaiblissement des interactions proteines-proteines, les lipides du novau coa escera ent avec la phase huile et les proteines et les phospholipides s'étaleraient à l'interface (Shenton, 1979 | Kaossanglou 1989). L'adsorption directe des proteines et des phospholipides qui constituent le film externe des LDL n'est pas facile en raison de teur faible solubilité dans l'eau (hydrophobie e creel Donc les interactions qui existent entre les proteines et les phospholipides, et qui contribaent à la formation de la structure des LDL sont essent e les paur transpot

er les surfactants sous forme soluble au voisinage d'une interface et ensuite de les relacher à l'interface

La comparaison sur balance de Langmuir de l'isothèrme de compression des avec ceux obtenus avec leurs especes moteculaires constitutives (proteines. vides ne ares et phosphol pides) ont permis de mieux con prendre le mecan sme dsorpt on advanterfaces des LDL (Martinet et al. 2003). Trois transitions de se a 20-4 let 54 m/s m i sont observables sur l'isotherme de compression des If A gure 46). La transition un que observée sur l'isotherme des pides neutres respond exactement a la transition visible sur l'isotherme des LDL à 20 mN m prendere transition du tifm de l'DL est donc attribuée à x lapues neutres qui and done bien presents dans la couche interfaciale formée par les l'DL et qui subissa di rearra gement au sein du film a la pression de 20 mN m. Les I prues neus forment le cigar des bipoprote nes et leur présence dans le 1, in de l'DL impacobligate rement la dissociation de ces dernières à l'interface air-eau. Les ¿DL vent done etre dissociées au control de interface pour permettre la liberation ctalement des Upides neutres. Par a lleurs, la transition observée sur sorberme s mospho pides (54 m/s/m) correspond exactement a la demicre transition ne sur l'isomerne des l'DI. Il isotherme des apides totrais présente aussi cette sition caracteristique à 54 m/s milliqui est par consequent attribuce à la restrucnon interfactate des phosphol pides. En revanche letant donnée leur aisolubrate, s proteines des I DI iront pu etre étalées. La transition obterue à 41 n N m 3 ra cipas pui etre assignée, même si la présence de proteines est largement suspectée.



2 1/4 ■ Isotherme de compression a merface a reau des I DI de liposomes et des 2 férents constituants lipidiques extraits des LDL

ntact de l'interface s'etaler à la surface permettant ainsi adsorption de leurs se taints. On peut donc considerer que les LDL servent de vecteur pour les

agents cimulsificats threate nestet phospholip des qui le pourra ent pasietre solubles dans l'éau et qui s'ausorbent une le isiqui le sont liberes preside l'interface.

Mizatani et Nakamara (1985) opt dei ontre que 'nydro yse crossinte de LDI hat des professes, tryps ne es papaine) conduisant à une diminution des proprie les de formation et de stubilisation des emu sions al a donc été suggère que sec c the factor of the part desphisp of pides des UDL part cipe à l'adsorption à l'interface nu le eau et que la part de protei es joue le role essent e. Ces byp trieses ont etc confirmees en mesaran, la concentration interfaciale en prote nes et en phospaoli pidos dans los estados ono tados aspedida jaune directido piasma et designancios ta e Denmat et al. 2000). la concentration il terfactific en proteines est corre de avecgrammonio e tie cilla scibi ille des con a siens, a proque la concentration il terfaciale ci plicisp in ipides n'est carrelec a aucum indicateur de stabilité des em ls ors, si jege an le role majeur de la partie proteique. La comparaison des socher nes de plins pholipides en selation ou sous, or ne de vesetales (I posomes) avec écux des l'Deetc. en isee pour comprendre les roles respectifs des protectes et des phospau ipiecs dans Ladsorp on aes a DL. Les pliesplies pides sous forme de aposemes ont n'antre une la bie pression de scriace, dat al long de l'isottiet ne digure 461 d'ect signific que les aprisonnes non pas la expació a se destructorer el de victaler a li menalec-A l'inverse des prote nes à la surface des ipos mes per pette fid, men i des isc the nes ressemblant a ceux des 10. Horrors existence d'un novair de trochée. rides an eretinges LDL halptime pate difference entre les aprisonnes et les a DL les la sence de proteir e a le siniface des aposemes (de intelectie e de phosphotopiques On perhaps a secretarial les protentes situées en suffice des IDs or fair le that dancing a littlet free Cetanor ac provoque una dentiti abor des piore les q conduct races of second de a couche excente dest DL et a couche i tota des LDL à l'interface

In the teroscopic (see once atomique in permissible in the region assemble transition described each pression described each in a derivation occumplexes proteines rigiveer costations and eles proteines et les plus the pates somble rigise assistant a long de insoftierne Ceci precise e micratisme dinterior on destespeces relingatees lois de radsorption des UDI arane in terface. I gare 4. Ces experiment talens on total real sees pour des raisons pratiques à l'interface airse in Al 1 der technile cau equi est celle des maierax entais, maes tes trigiscertoes finant en certainement avec la phase him est bit forface dans de les est constitue in que ment d'interactions proteines-phospholipides.

2.2. Propriétés gelifiantes

2.2.1. Blune d'ant

Les papetes per antes du bane a cul sont il isces dans de la ribrenses apacamens a recite es della iten a vicilité pe de l'isson le arculer e terties ac possons ou les mes possons et etc.) Le paccor enciphysice chi que explore est en cher ce er ac la hermocel cation des proteires on parle de gels proteiques thermotropiques.



des LDL du jaune d'œaf et de liposomes.

Le blanc direct perd sa it undate vers 60. (mais le maximum de termete est eint au-de a de % (» L'exception de l'ovontreme et de l'ovo nuclo de loutes es reines du h'anc d'euf congruent à la chaleur. Eles n'ont cependant pas totales le « comportement visi à vis des triatements thermiques. L'eurs temperatures de n'it ration sont par exemple très différentes : a pH % dans ac blanc d'euf, elles « respectivement de l'ordre de 85 % et 63. (pour l'ovulbum ne le l'osozyme « votransferrine (Donovin et al., 19%). (ette dernière est ainsi la proteine la s'inermosensible des proteines du blanc d'euf, ce qui condail l'ibituellement à considerer comme la proteine » interatrice » de la gelification. On peat e fection très nettement augme aer la temperature de coage lation du b'anc d'eut et ci ret les propriètes rheologiques des gels obtenus par elimination se celive de votrait sterrine pur bien par la l'ivation d'ions meta liques (Al., Fe.) augmentant en thermostabilité.

consequence d'une modification de l'equilibre entre forces d'attraction et de mocon entre prote nes la theratogetification des proteines de blanc d'écat repond mutement au mode e de la gelification thermo-mainte des proteines globulit res signification tradement d'un phenomiene en deux chapes i denaturation impage des proteines, sais e d'une agregation des proteines denaturées (effichaentre 8, § 2.4.)

es caracteris, ques microscopiques des gels obtenus (fermele resistance à a vire clasticité capacité de refertion d'eux, etc.) dépendent du nombre et de la rie tenergie) des interactions créées. Dans es gels thérmotropiques de blancier, les leusons impliquées sont essentiel ement des baisons de faible energie éractions hydrophobes et éléctrostanques), mais des leaisons covaientes (ponts fures), de forte energie écistent également. Que que soit e type d'intérac

tions teur in selen place va dependre de la conformation des proteines le est-a-disdis niveau de den ituration atteint à l'issue de la première étape, niveau qui va conctionner l'exposition plus ou milins importante de regions du groupements reacuis. I établissement des interactions va également dépendre des conditions de militérait vont peuvoir soit les favoriser soit les limiter de qui aura pour consequence d'acce èrer ou de rafentir l'écape d'agrégation, et donc de limiter ou au con raid nugmenter le niveau de denaturation resultant de la première étape trole du rapport de vitesse entre les deux étapes).

Ces mecan smes ent part en rerement eté étud es et mis en exigence dans le cas de la thérmogelit cation de l'ovalbum ne et de l'impact des cord tions de force tonique sur la structure et les caracteristiques des gels obtenus la a denifuration ther mique entraine une augmentation globale de l'hydrophob e de sa face de Lova buntine corsque le chauf age est applique à forte force ionique, ses charges de surface portées par la proteine sont cecrantées o, entramant une dim nation des repulsions electre statiques et favorisant donc la mise el piace d'interactions hydrophobes. Dans ces conditions, des agregats aie no res de proje nes faiblemendenaturees apparaissent rapidement, et condu sent à des pels opaques, d'élastic tede rigidite et de capacité de retent on mondres. El revancie la taible force ionique les repals ons e cetrostatiques sont le les que, d'une part e les retargent l' glégation. ce qui est favorable a une pas grande denaturation (predeminance de la preruere chapes, et que d'autre part ce le agregat on ne peut se faire que viel certains points de contact, zones hyd ephobest, ce qui aboutit à la forma, un d'agregats fineutres etigure 48). Replaces dans des condicors de force ion que pas elevée les agregats I nearres peuvent aiors, metagir pour former des gels trat san des

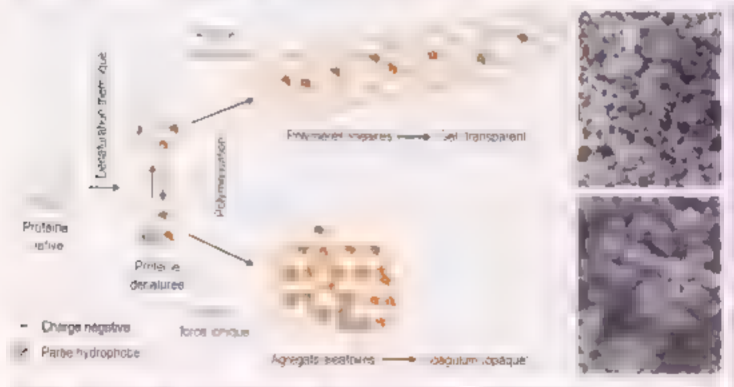


Figure 48. Impact do la force iomage sur la thermoge rocation octionalité mole mode et necuristique (d'après De 1993), et observations par macroscopic excitent des des gos de mand deut correspondants (Cropsennec et al., 2002).

L'ovasbum ne jouant at rele majeur dans les proprietes gentialités du blanc d'œul. I implict de la force lonque tel que decrit el-dessus est transposable au blanc d'œuf. Un procede de chaotlage en deux étapes à ainsi été propose pour prepa-

des gets de blanc d'œut transparents, tres fermes et clastiques, et offrant une exeptionnel e capacité de retention d'eas (Kitabatake et al. 988). La première pe consiste en un chauflage da blanc d'œut preafablement dem nerause par diase (formation de polymeres lineaires de proteines denaturees en solution), suivie in deux eme tradement thermique realise cette fois-ci en presence de sels imise place d'internetions entre les polymeres lineaires de proteines denaturées). De , ne que la torce amique intervient via la modification de la charge apparente des teines, le pri est également un parametre in neut influençant la gelificat on du ne d'œuf. A proximite de leur pl. les proteines ont en effet tendance à former des cgats a eatoires, de mandere similaire à ce qui à été décrit à forte force ionique . se traduit pour le blanc d'œut par des proprietes rhéo ogiques minima es aux ron de pel 5. En revanche dans ses zones de pH extremes, et notamment vers pr. bas ques (auto ir de 9), le blane d'ent offre les meille ares propriétes gelif an Les repulsions electrostatiques fortes permetient en effet dans ces conditions retarder l'agregation d'augmenter a denaturation, et de l'avoriser la formation chats I nearres. Mais la plus grande reactivité des gro ipements thiols dans zone de pH est ega ement probablement a lorigine de la nel oration des proc'es ge if antes, en facilitant l'établissement de ponts d'salfures

2.2.2. Jaune d'auf

Le jaune d'est ge l'ie quand il est soumis à un traitement thermique ou a un celle de conge ation décongelation. Avec un taux de matière seche de 24 ° 2 concentration en Nat I de 0.17 M et un pH de 6.1 le larane d'œuf et le pasma ent après un traitement thermique de 72. C pendaul 2 m n.30 s alors que les 1 les ne gelif ent pas (Le Denmat et n. 1989). Les constituants responsances de 1 fication du jaune d'ie it sont donc des constituants du plasma let plas particularent les LDI. Les autres constituants du laune ne participent pas ou très peu 1 sel fication de solutions de plasma (et donc de jatine d'euf) est favorisée à pH re et ou forte concentation en Nat I. Ces conditions correspondent à une forte 1 i isation des charges des proteines des LDL, ce qui limité l'intensité de répulc ectrostatique à courte distance et favorise ains la grégat on entre proteines en pside geli icution enregistres que les que soient les conditions de pH et de ontique sont très courts. Cect est propre ainx processus de coagusation. Les sont opaques, signe de diffraction de la lumi cre par des particules de tail ciè e 100 figregats de proteines).

rement correlees à la perte de sombilité des proteines des échantillons (49). La quantité de proteines danielles danieure lorsque la genf cation à neu arché le coefficient de correlation entre la viscosité apparente et la sombil e des protéines est faible pour les granules.

orce on que 0.17 M et pH 6 l, les grapures semblent peuvoir supporter des unents thermiques plus importants que le jaune et le plasma sans subir de le on La structure des grapules est conservée dans les conditions de mi leu-posees

seulement 24 % des prote nes des granules sont solubles.

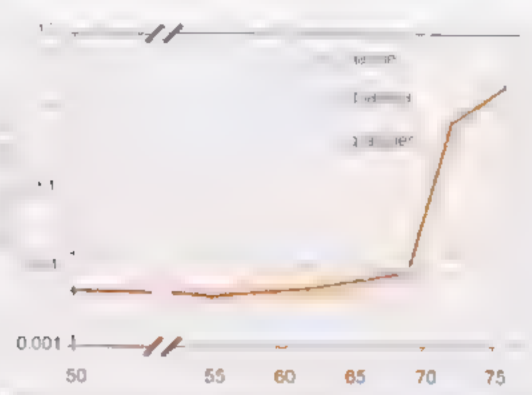


Figure 49 ■ 1 the ide la temperature sur la viscosite de sicha enside jau le diocut plasu et granules, pi to 1 1 i CM NaCe concentration (24) side militere sectio

es ponts pi osphoca e ques sont maintenas dans les granides ;

les constituants des granti es inclamment la phosy it ne et les EDL sont matenus dans des agregats

Beo que la structure granulaire n'empeche pas la de anuration cone partie des prose nes (HDL-or et LDL), la resistance de la phosynt ne et des HDL-3 per net aux granules de conserver leur structure de l'inter leur agregat un et la formation à originate publisse.

In revail the dans des conditions ou les constituir is des granules sont salutionses (NaC 1) 5 Ma, and gent exposition se produit au comis du tratement avering au Los gent formes presentent un aspect opaque qui signale con structure par les laire de qui sagare un necamisme de diagraha on Da tau de la tres taine propor on des april DE (N) des proteness et de la resistance de la phosyn ne any tratements them agrees. Le rest dedant que de sont les HDE qui sont responsables de la géntication.

Lorsque in travalle avec les LDL parifices les solutions de LDL (4° plusonne cent à se den italier à 1° C es forment des gels à partir de 15° C les nieures solutions chariflees à 80° C pendant 5 nin forment des gels plus stables que ceux obtenus avec la serumalbumine boyine. A l'inverse de la 5 AB des l'DL presentent ancigedit teatient nu chauffage sur une large gamme de pH. Fintre pH 6 et pH 9° des LDL forment des gels oppiques nors que pour les pH extremes (4-6 et 8°), les gels sont translucides.

La gel licition à la chaleur des I DI est gouvernec par la denaturation des protenes. La première chape es la destruct tration des I DL favorisée par la denaturation des proteines. La deux ême étape est l'accreissement des interact ens entre projet nes notamment des in éractions hydrophones.

En ce qui concerne la gelification des LDL à la congelation il apparait que la deshydratation caosee par la formation de cristaux de glace favorise, à denaturat on

s proteines. Ensuite comme pour la gel 1 ca ion a la chaleur, les interactions proes proteines permettent, établissement du gel

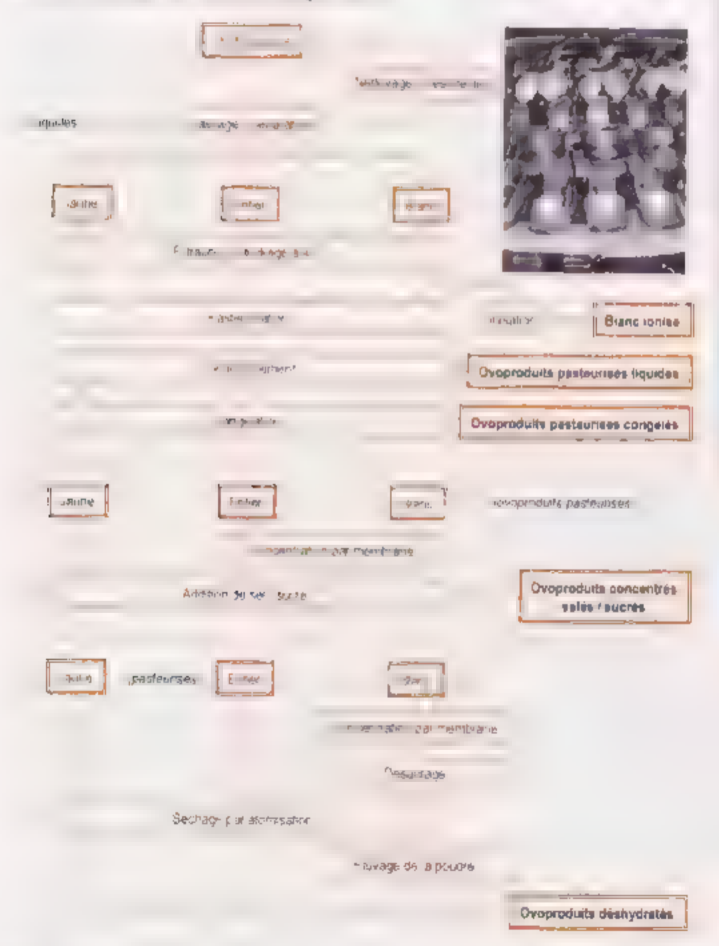
Industrie des ovoproduits - technologies - et produits

sont appeles ove products of estipreductions is a part to de lacid decise different proposation of decisions melanges upres el minarion de la cognide el des imbilites el des nes a la consortina con numa neo ils prevent etre prittellement neles più d'actres denreces of trectaires ne aoditifs als pet vent etre sont legit soft emerites neces est cristalit ses congeles sargeles of coacities of cirrete du net l'1997). Cette del prich ambient a conside di deux atanoes ca coor esticon numbre estima predictis de neces alla del mention de la prediction sont de l'italian de la proposition de les overrous els différentes l'imposte desimes a la tises en fairt quantificate de la fonctionnels de les overrous els différentes l'imposte desimes a la tises en fairt quantificate de la l'imposte de l'italian mathorique sont els fair l'imposte des productions a l'echelle, na estretie de ries amonge es nel asseques et un sont donc des productions en fais les appetents fest sur l'interprediction des productions et les our practies que es actifs un risce als seques et un sont donc des productions et les our practies que es actifs un risce als seques et un sont donc des productions en fais les emellettes, les blanes d'œufs battus en neige, etc

the stre des as oppositely established the collection des 1 dictions 1 applies our approximate areas as importante to a cut of proximal and to the comment also construction of airconstructions so have a some and the second sections and the second sections and the second sections and the second sections are sections as a section of the second sections and the second sections are sections as a section of the second sections are sections as a section of the second section of the section of the second section of the secti extensive de emirir nes regionen cres dent in des injectifs in leurs est fa so led vereire for ree a deservements sont conclees on it are ed to gamistites year destrely consent and lequality de a major promisis seus ensor nuncibes propies a a consormation in tima nel a escar ne incloquele excient descripped et sons de juits, sont utilis dels peut la préparation des mosalest ness to a tractition by traine Leasure data a para par une pour and don't be for it to the traders and a dest a couple to extendente to sere agents seems one particulates de conserva en Stocpts de l' e merse so to the corn ? of a Ciden a specificing to a rid in trap the expedition in side be levery in a level prime marinen exceeded that has put the a could all appreciations of retaining to and innere ect operation and early as a complete real comblete te nomine lest apessible a precio a son de reclisera and the fereing a macropia posse a struct a more trans to the sale rance I must play on many I free factor this a world specient for a form my new is no nempetety, intendent more a factor of neurobens value a final contraction to the many that is a remember of cent ude lacatemery, so decree you there do in princesseopement des micro-organismes.

the demantement adjusting memorphism to deal approducts. Les concentessante a crigin demant partie of animal demande of animal or partie of every defende partie of della filter consendence or son development partie from the state of state above a figure of the industrials destroyed above a fire a re-

tace est need a la tres grande tragilité des consituants proteiques de l'œuf vis-a visdes procedes technologiques de stabilisation mis en cruyre lavec toutes les consciquences que cela induit en termes de perres de proprietes technofone onnelles particulierement prejudicità es dans le cas des ovoproduits de première transfet mation. L'industrie des ovoproduits offre ainsi aujourd hui une gainir e de produits issus de schemas technologiques varies dans le bat de repond e au plus pres a leurs ut lisabons technologiques (figure 50).



Ligitre 50 ii Diagramme de fabrication des ovoproduits de première transformation

3.1. Decontamination des coquilles

Mis a part to respect de bonnes pratiques hygieniques (nettovige et desinfect on du teric illygione da personna respect de la marche en avant), une maniere de limitation ton de l'ovoproduit est le nettovige et la desinfection des coquilles intreassage. I'el mina ain de la flore de surface par brossage, lavage, desinfection securage des reuts peat en effet reduire considerablement la carge microbienne avoproduit la condition klatefols que foutes des operations soient effectuees, resine sement, la qualité da sechaze est en particulier un facteur decis l'visiassis du la linal Realisée d'insiderair à pays au niveau des élevages, la desinfect, in des l'es necessité le respect de la chaine d'a froid et li mite dans le temps la conserva de l'euf car la cuticole els nince ors de ces operations, ne peut alors plus ouer role de barrière. Il france, le tavage des œuts est intendit au niveau de la reglementatie de la vente des œuts coquille mais autorise, uste avant cassage (la reglementatie) d'us la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'us la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'us la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'us la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'uns la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'uns la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais, et plus generales d'uns la pratique très peu de fabricants d'ovoproduits frinçais.

* Cassage ets patient de l'ect la roit

Les œufs doivent oblig ito rement etre casses lidividuel ement soit meaning ret soit manachement. Des equipe neuts specifiques (appelees a casseuses a) cone été deve oppes fonct onnant à des cadences de product on pouvant al erc ement jusqu'à 80 000 cuts hor et permett int une separation immediate ares legerement différée dans le temps du blanc et du aune. Les produits sont cate l'ures pour commer les tragments de coquibe (objectif intérieur à 100 mg), oquille kgo de produit puis retroidis à 4. Cavant d'etre envoyes en caves de kage. Des ajastements d'extrait secordes addit ons de sel de sacre ou de certains tits autor ses (guar, xanthane dans le biane d'œuf par exemple) peuvent être realises dans les cuves de stockage.

V ssue da cassage et de la separation les produits bruts obtenus sont du blane. but dont l'extra t sec varie entre 10 et 11 % et le pH entre x 5 et 9 5 du jaune cal a pH 6.5 et dont l'extrait sec varie de 42 à 48 % et de l'œut en ler dont lexit sec varie de 20 à 24 ° et le pH entre 7 et 7.5. Les var at ons d'extra i sec pour on e et l'entier sont essent e lement lices aux performances du materiel (attable) - separat on hime jaune), elles-memes fonction du type de materiel et de la case dutil sation. Les coqui les eliminées à cette étape constituent un sous on it avec un taix d'hamid te relativement eleve (pres de 30 %), du aux traces de ne ditea, adherentes aux coquilles. Cette hum dite residuel e est a l'origine des es de developpement microbien important dans ce sous produit qui doit doncestabilise. Les coquilles sont pour cela broyces puis « essorees » par centrifugace qui permet de diminuer environ de moitie le taux d'hamidite. Elles peuvent te etre sechees dans des tunnels à air chaud, avant d'etre utilisées comme indement ca caure pour l'agriculture. L'ne part infime de ces coquilles est égaunt destinee à l'alimentation (apport calcique), après avoir subi des traitements niques garantissant la destruction complete des nucro-organismes

transformation

3.3.1. Traitements thermiques

Furnities caracteristiques des professes on a leur nerrouse ishi to est assignant cabe qui a repris de consequences pour este in ordat con viranes de bane es pars sens besta la chi cur con mercent à se ce a aitent des 5°°. Con qui signific que l'inest pas possible de vie l'iser les ovoprod its un même d'ipp que des harentes de passe insaion rels que ceux en via cur de la rescrite i la temple vie pre cha les nation ests que ceux en via cur de la rescrite i la temple vie pre cha les nation ests de ceux en via cur de la rescrite i la temple du tyles passeurisation.

Les traitements appliques (emple emps tempe atric dépendent es phises s'acteurs

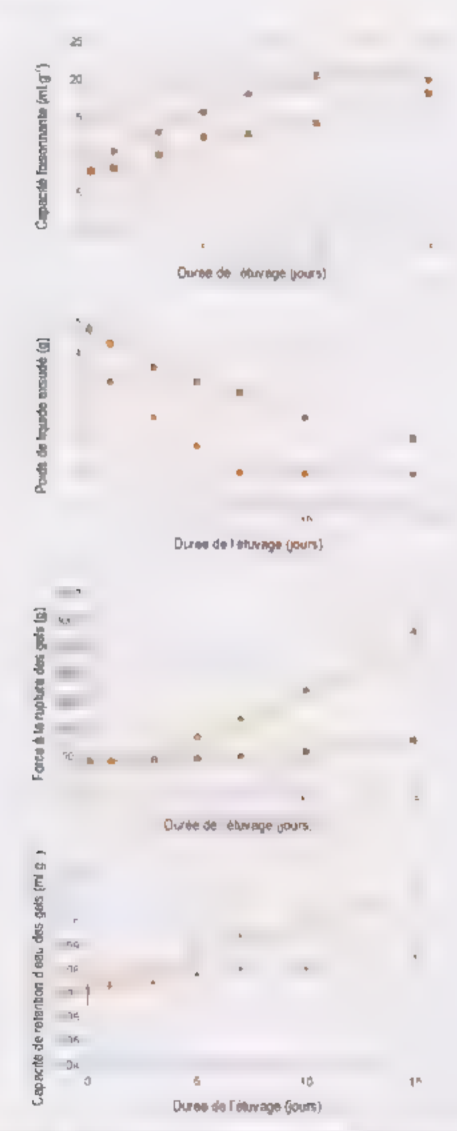
do a DEC desired de queiques ours a il mis do 4. Cipour les exproduit quioes en gros colontro renient e destines ints. A la prisidas servante e significación por des os produits en per la liditionidament (1 a 2 kg destines ints interes per servantes en per la librar y perfectos en terror des el librar y perfectos en per la librar y perfectos en terror des periodos la librar de penso la librar de la librar de penso la librar de penso la librar de penso la librar de la librar de penso la librar de penso la librar de penso la librar de la librar de penso la librar de penso la librar de la librar

the total that explanation are not a herry and a property of the property of t

particle extension in special matter dress the destruction of the experime particle extension product pusqu'à la fin de la DLC.

Les in the process of the process of

eleves les perate insuleurs rela de ce secreta mi developpe acpois de ces nomines ses innues un procede specifique de tra teme i them aque de ce prato in a le at des soltra e l'emissare de la poucre de mane d'est est in la deve la un procede de décor timination sus ematique qui o tre par la teles la vantage de la recessiter a de per (investissement. Catte operation la position la la intention la vantage de la chaptie en analyme enaded da vent rois de 65. Cipericam une d'estate de partier de qui perme, d'assi le la certific, un des partoge les estet d'ancept mode partie de la flore bancia. La recembre il ce mane que des partoge les estet d'ancept mode partie de la flore bancia.



 37 ■ Evolution des propriétes monssantes et gel fantes au cours de l'étuvage à l' (milet 75 € milde la poudre de blanc d'œut (d'après Baron et de 2003).

de jours permettent en outre d'ameliorer les proprietes fonctionnelles du blanc d'activate 51). Cette amelioración des proprietes gel fiantes et moussantes à poletre expliquée par les modifications structurales engendrees par ce type de l'altement. L'aux mentation de la flexibil te des proteines. L'exposition de groupements reactifs avec notainment une à génération de l'hydrophobie de surface ainsi que la d'in nution de degre d'agregation des proteines et l'expansion de la siruetaire des polymeres formes seraient à l'or gine des performances technolonchionnelles accracs du blanc d'active desoydrate etuve. Rate et al. 1989. 1990a et bi it et étavage nécessire au préalable un dégracosage pour evite le dérealement de la réaction de mail aro. § 3.3.3.).

3.4.2. Rudiations ionisantes

Un insation du bianc congcie ou en pondre est une technique efficace avec peque fets secchidaires le blane dieut ne contenant pas de n'attere grasse. Cette technologie est d'alteris prevue dans la reglementation française. Mais les materies nécessaires cradiateurs) ne sont pas tres nombre acide trintement ce ale cher et les utilisateurs sont generalement très reticents vis a vis de ce type de technologie. I rev inche dans le cas de plane et de l'entier ce procede est totalement mappicable en raison de la degradation des lipides qu'il engendre dans ces produits avec des censequences organoleptiques red inbitoires (defauts de gout et d'ocest).

3.3.3. Diminution de l'a_w

Differentes techniques de stabilisation classiquement mises en retivre dans clautres il heres agroal mentaires, sont appliquees aux ovoproduits peur empecher le neve appenient de la flore de contamination. Elles repusent sur l'abaissement de l'activité de l'eau en dessous des sen ls permettant le développement des miéro-organismes.

La congelation periodicalist d'al onger la DLC des produits. L'suita 24 mois. Elle a cependant des consequences importantes sur le jaune et l'ent er entra nant une gelif cation irreversible du produit et une mild ficat on des propriétes fonctionne les tang mentation considérable de la viscosité du produit après décongalition. Sui le biancines effets sont moins importants. Cette n'ethode de stant sation reste n'algre toct dans la pratique peu affi see car les temps de décongelation du produit son relativement longs avec des risques de développement micronie l'élèves au cours de cette étape. Elle ne peut dans tous les cas concerner que les petits et movens en distingnements, c'est-à-dire en dessous de 20 kg.

La concentration par altrafatration ou osmose inverse de l'œuf entier ou du biancid œuf, su vie d'un ajoirt de sucre et c'a de seilla forte concentration permet d'obtenu dans certains cas des produits stables paisieurs mois à temperature an brante. La concentration d'œuf entier par un facteur 2 (sont environ 48% d'extrait sec) assevice à un ajour de sacre à 50% ou de sel à 9% permet en effet d'atteindre des a_a respectivement de 0.80 et 0.85. Dans le cas du jaune d'œuf naturelle nont tres concentre textrait sec d'environ 50% à le simple ajout de seilla 12% ou de siètre à 50% permet d'atteindre les memes valeurs d'a_a. Dans le cas du blanc d'œuf la concentration par membrane n'est generalement effectace que jusqu'à un faux d'extrait sec final

33 % (sort un facteur de concentration volunt que de 3), ce qui ne permet pas saite d'atteindre des valeurs d'a_n aussi la bles même après ajout de sucre et ou de malgre tout, une diminut on significative de l'a_n peut aussi etre obtenue grace a ce procédé (jusque vers 0,88).

Le sechage permet quant à lai d'obtenir des ovoprodaits en poudre, c'est-a-dire et la forme de conservation la plus simple la plus longue la plus sure et la plus ple. Ces nombreux avantages expliquent que la fabrication des ovoprodaits en elire se developpe partiout dans le monde certains pays n'utilisant plus les ovoautis que sous cette forme. La technologie utilisée est le séchage par atomisation las des secheurs horizontaix ou vert caux. Dans le cas du blanc, un la désucrage a la bie est necessaire atin d'eviter le deve oppement de la reaction de Mail ard cours du sechage lui-mente, mais surtout au cours de la phase d'etivage desrite ceden ment. Ce le cesticrage a consiste à eliminer le glacose (environ 0.5 g.l.) le blanc d'eul (quide). Il est reu ise soit par fermentation controlec, levares bactèries) soit par veie enzymatique mettant en œuvre, e couple d'enzymes glacose oxydase-catalase.

Overproduits clabores (secondo transformation)

es ovoprodu la carbores, destines dans, eur quasi total le a la restauration nors se representent en France que 10% des ovoproduits totaux et parm eux les is dars ceales representent environ 80 ° du marche. Le procede industriel reprendi et pes mases en œavre an niveau menager. L'étape de caisson est realisée soit pur ersion dans, can a 98-100. C. son par as capeur. Après abaissement de la temrure par imporsion dans un bain d'eau glacee al faut Imgmenter puis eliminer ignilles. Cette etape est sans doute i une des plus de reates à maitr ser à l'échelle stricle, expliquimi le tres grand nombre de procedes et materiels developpes et a lement proposes par les equipementiers. La tragmentation des coquales est college at a breque par des chocs provoques entre les œuts quits. Pour l'el mination triginents de coquille des systèmes à base de rou eaux de barres, de a doigts y an atchoraciso if atribes, unjet d'eau sous pression venant faciliter cet e operation s tous les cas, un controle visuel et une ctape pranue le d'elimination des gagas de coqui le residuels sont coponda a indispensables en hout de ligne. Les œuts cor es sont ensi de rinces egolites puis conditionnes, soit en saumure soit sous plastique eventare ement sous atmosphere modifice. Les deux politis eles que doscrius descent mestriser dans le procede de fabrication sont

en veau de cuasson de l'ænt qui dest permettre la caisson complete du laure d'eaf sans tou étois à tendre une surcuissen qui risquerait d'entrainer l'apparir, on d'un lisere vert noir à la santace du laure l'ée détaut d'aspect traduit en cliet la formation de sultaire de ter una une reliction chi mique entre le soutre mondant dans le branc et le ter présent dans le la aneilla cinétique de cette réaction clant totalement dépendante de la température.

I qualité de l'écalage qui dépend de la facilité avec aque le les tragments de caqui le sont separes du bianc d'écul cuit l'éctte aptitude à l'écalage est clairement correlée au pH du blanc d'écul avant claisson qui doit être superieur à 8,5, , ce critère exclut donc l'utilisation d'écuts très frais pour éc type de fabrication.

De nombreux procedes ont par ail eurs eté développes pour produire à l'échele industr e le des produits aossi varies que des œufs poches frits, broudles des onclettes des blanes d'œufs en neige etc. Malgre l'apparente simplicate de ces produits de nombreuses difficultes techniques se cachent derrière les procedes qui perme tent de les fabriquer.

3.5. Produits d'extraction de l'œuf-

Il est possible d'extraire la l'éché le du laboratoire ou de productions pilotes un grand nombre de constituants de l'œut notamment des proteines. Mais se ces produits sont pour beaucoup d'spon bles auprès des fourn sseurs de produits billenim ques seulle l'ssozyme la lise tant en agrou imentaire qu'en pharmacie pou ses propriétes antibactériennes, représente effectivement des tonnages significat le à l'éché e mindrale l'el lissozyme est extrait par enromatographic d'échange es cations (eff. chapitre 11, § 1.2.).

References hablingraphiques de la première partie

- Artho RE, Keerathurai M, Mine Y (1998)
 Competitive adsorption between egg yolk poproteins and whey proteins on oil-in-water interfaces. Colloids Surf B. Bio-interfaces, 10, 385-393
- Anton M. Gandemer G (1997). Composion, sombitity and emulsitying properties of granules and plasma of hen egg yolk. J Fried Sci 62 (3) 484-487
- Vision M, Le Denmat M, Gandemer G (2000) Thermostability of hen egg volk granules contribution of granular structure. J Food Sci. 68 (4): 581-584
- Baron F. Nau F. Guerin Dubiard C. Goonet F. Dubois J3. Cract et M (2003). Effect of dry heating on the microbiological quality functional properties, and natural bacteriostatic ability of egg white after reconstitution. J Food Poot 66, 825-832
- Christie W.W. (1995). Composition and structure of milk lipids. In Fox PF, Advanced Duris Chemistrs, Volume 2, Lipids. 2nd ed.
- crog serined T. Nau F. Brule G (2002). Influence of pH and suits on egg white gelation. J Food Sci. 67 (2): 608-614.
- The greath DG, Spagmaola PA, Goff HD (2004). A possible structure of the casein micelle based on high resolution field-emission scanning electron microscopy. Int Dairy J, 1025-1031
- Competitive adsorption of egg white proens at the air-water interface—direct exidence for electrostatic complex formation between lysozyme and other egg proteins at the interface. J Agric Food Chem. 46
- 38 E (1993). Crets and getting of globular proeins. Trends Food Sci Technol. 4 1 5
- (1975). A differential scanning calorimetric study of the stability of egg white to heat denaturation. J Sci Food Chem. 26: 73

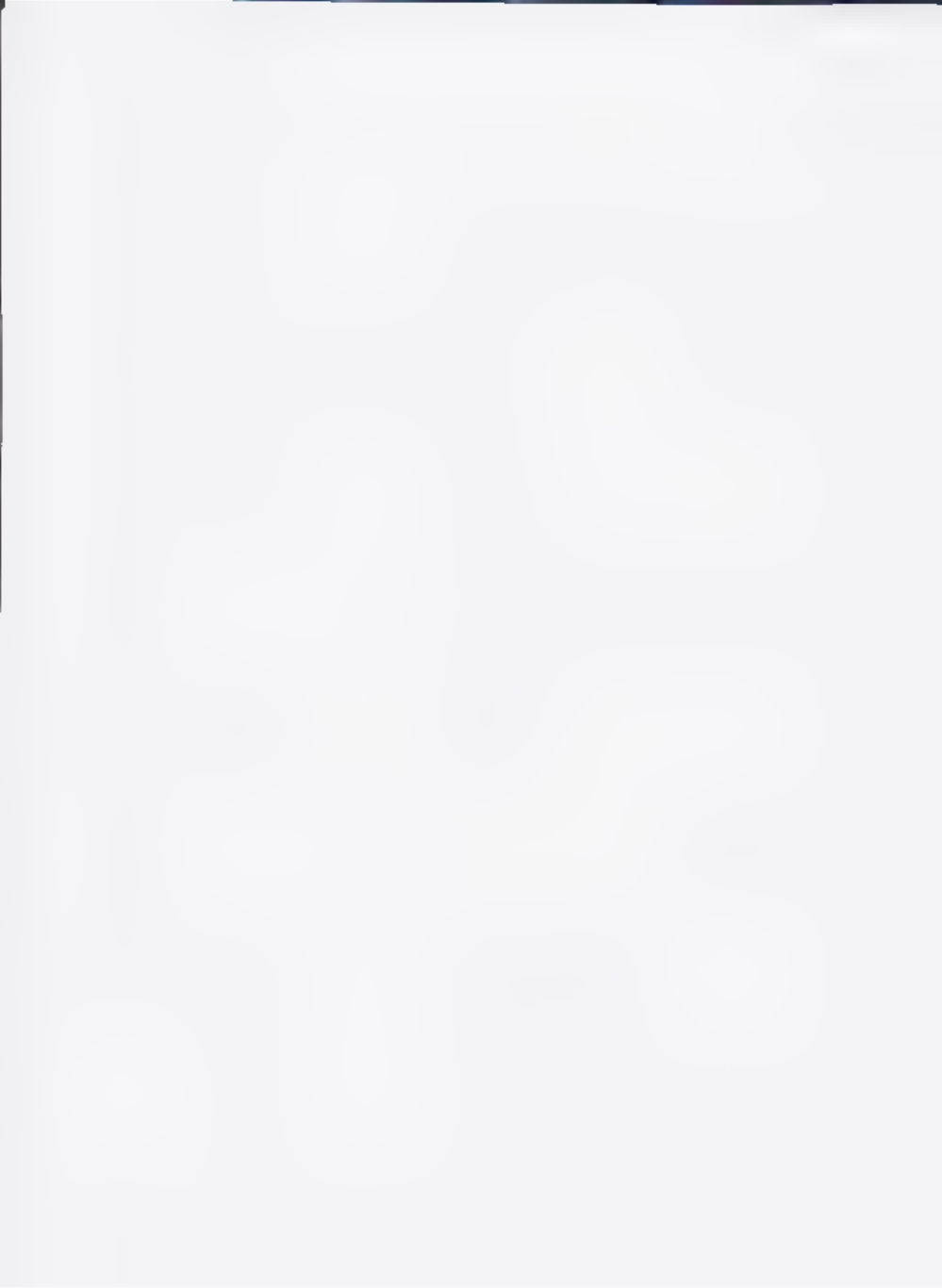
- Durand P (1999). Technologies des produits de charciterie et des sala-sons. Tet & Doc Lavoisier Paris, 530 p.
- Dyer-Hurdon JN, Nnanna IA (1993). Cholesterol content and functionality of plasma and a market of the children of the children
- charement 3° edition, Ed. Soussana, 844 p.
- Gaucheron F (2005). The minerals of field Reprod Vate Dev. 45, 473-483
- Caract JP (1988). Technologie de la viande et des produits carnes. Tec & Doc Lavoisier, Paris, 280 p.
- Goff HD (1997). Colloidal aspect of ice crenit a review. Int Dairy J. 7 (363-373).
- Colorin Dubiard C. Pasco M. Motte D. Desert C. Croguennee T, Nau F (2006). Proteomic analysis of hen egg white. J Agric Food Chem. 54, 3901-39.0
- Hall GM. Ahmad NH (1992) Surem and fis i nance products. In Fish processing technotogy, Blakie Academic & Professionna, VCH Publishers, New York, 72-89.
- Heertje I, Visser J, Smits P (1985). Structure formation in acid mitk gets. Food micro-vincture 4, 267-277.
- Holt C. Horne DS (1996). The harry case in nuce-te evolution of the concept and its implication for dairy technology. Neth Milk Dairy J 50: 85-111.
- Florne DS (2002). Casem structure, self-assembly and getation. Current Opinion In coltoid & interface science 7, 456-461.
- Huss HH (1988) Le poisson frais : qualité et alterations de la qualité Collection Fao Peche. 29 132 p.
- Joubert FJ, Cook WH (1958). Preparation and characterization of phosyntin from ben egg volk. Canadian J Buschem Phys., 36; 399-108.
- Kato A, Ibrahim HR, Walanabe H, Honma K, Kobayashi K (1989). New approach to

- improve the gelting and surface functional properties of dried egg white by heating in dry state. J Agric Food Chem. 37 433-437
- Kaio A, Ibrahim HR, Watanabe H, Horana K, Kobayashi K (1990a). Structural and gelbing properties of dry-heating egg white proteins. J Agric Food Chem, 38 32-37
- Nato A, Ibrahim HR, Takagi T, Kobayashi K (1990b) Excellent gelation of egg white prehented in the dry state is due to the occreasing degree of aggregation. J. Agric. Food Chem. 38, 1868-1872.
- Nosseogiou VD (1989). Egg yolk. In: Charalambous G, Doxastakus G (eds.), Food Emidsifiers. Chemotry, Technology Functional Properties and Applications, Elseviet, London, 63-85.
- Kitabatake N, Shimizu A, Doi E (1988). Preparation of transparent egg white gel with sall by two-step heating method. J Front Sci. 53 (20) 238.
- Knocknert C (1989). Les marinades des produits de la mer Cohection Laborolation des produits de la mer, Ifremet, Brest, 78 p.
- Lechevatier V, Croguennee T, Perennee S, Guerry-Dublard C, Pasco M, Nau F (2003). Ovulbarnin, ovotransferrin, lysozyme three model proteins for structural modelications at the air-water interface. Agric Fund Chem. 51 6354-6361
- Lechevalier V, Croguennee T, Pezennee S. Ouerth-Dubiard C Pasco M, Nau F (2005) Evidence for synergy in the denaturation at the air-water interface of ovalbumin, ovotransferrin and lysozyme at ternary mixture. Food Chem. 92 79-87
- Le Denmat M, Anton M, Gandemer G (1999)
 Protein denaturation and emulsifying properties of plasma and granules of egg yolk as related to heat treatment. J Final Sci. 64 (2): 194-197
- Le Dermat M, Anton M, Beaumal V (2000). Characterisation of emulsion properties and of interface composition in oil-in-water emulsions prepared with hen egg yolk, plasma and granules. Food Hydrocolloids, 14 539-549.
- Leistner L (1985). Allegemeines über Rohwurst une Rohschinken. In Mikrobiologie, und

- Qualität von Robwurst und Robschinken Bundesanstit für Fleischforschung, Kulmbich, Allemagne.
- La-Chan E, Nakai S (1989). Biochemical basis for the properties of egg whate. Crit Rev Poultry Biol, 2 21 58
- Linden G. Lorient D (1994). Biochime agristodustrielle : vasorisation alimentaire de la production agricole. Ed. Masson, Paris. Milan, Barcelone, 368 p.
- tucey JA. Singh H (1998). Formation and physical properties of acid mick get a review food Res Int. 30,7). 529-542.
- Mahaut M. Jeantet R. Brulé G. Schuck f. (2000). Les produits lattiers industriels Tec & Do. Lavoisier, Paris
- Martinet V. Benumal V. Dwagalarrondo M. Anton M. (2002). Emulsitying properties and adsorption behavior of egg york lips proteins (LDL and EDL) in o/w entitions. Recent Res. Dev. Agric Food Chem., 37, 103-116.
- Martinet V, Sauinier P, Beaumal V, Couthaudon JL, Anton M (2003). Surface properties of her egg yolk tow-density apoproteins spread at the air-water interface. Colloids Surf B: Bio-interfaces, 31, 185-194.
- Masters K (1991). Spray drying Longman Scientific & Technical and John Wiley & Sons-Inc. Essex
- Maubois JL, Mocquot G, Vassal L (1969). Brevet français nº 2 052 [2]
- McMahon DJ, Brown RJ (1984). Composition, structure and integrity of casein nuce les. A review. J Dairy Sci. 67, 499-512.
- Mecham D. Olcott H (1949). Phosy lin, the principal phosphoprotein of egg york. J American Chem Soc., 71 3822-3833
- Michalski MC, Michel F, Sainmont D, Briard V (2001). Apparent ζ-potential as a tool to assess mechanical damages to the milk fall globule membrane. Colloids and interface B. Bio-interfaces, 23 23-30
- Mietton B (1991). In . Les bacternes lactiques (1994), vol II, édition Lor en, Unage. France, 55-133.
- Millet J (1998). À propos de la methode Nizo Reine des EA/L, 215 19-22

- Mine Y, Keeratuaras M (2000). Selective displacement of casemate proteins by hens egg yolk hipoprofems at oil-in-water interfaces. Colloids Surf B. Bio-interfaces, 18, 1-11
- Mizatani R, Nakamura R (1985). Physical state of the dispersed phases of emulsions prepared with egg yolk low density lipoprotein and howing serum alhumin. J Food Ser. 50: 1621-1623
- Mik CC, Martin WG, Common RH (1961). A comparison of phosyiums prepared from here's serum and from here's egg yolk. Canadian J Biochem Physiol, 39 109-117
- Nakamara R, Hayakawa R, Sato Y (1977) Isolation and fractionation of the protein morety of egg york fow density lipoprotein. Pouliry Sci. 56 1148-1152
- foliet G (1987). Le poisson aliment composition intérêt nutritionnel. C Aut Diet. 22 (4) 317-336
- Proceedy J (1981). Technology of skimmed milk J Soc Dury Technol. 34 57-67
- eggs and egg products, In: Stademan W.J. Cotterill OJ (ed.), Egg Science and Technology, The Avi Pub ishing Company, Inc. Westport, C.T. 97-139
- Sauveur B (1988), Structure, composition et saleur nutritionnelle de l'ieuf in Reproduction des volutiles et production d'outs. Ed Inra, 14, 347-436
- Schnek P. Piot M. Méjean S et al. (1994). Deshydratation des laits enrichis en caseine miceilaire par microfiltration, comparaison

- des propriétés des poudres obtenues avec celles d'une poudre de lait ultra-propre Lait 74 47-63
- Shenton AJ (1979). Membrane composition and performance of food emulsions. Ph. D. thesis, University of London, UK.
- Shewan JM (1974). The biodeterioration of certain proteinaceous foodstuffs at chil. temperatures. In . Spencer B (ed.), Industrial aspects of biochemistry, Amsterdam, North Holland Publishing Co for Federation of European Biochemical Societies Spesenes, 475-490.
- Sofignat G (2005). Produits de charcuterie. Saison burude : lardons, jambon eust. Tech Ing. F 6 504 1-10
- Stevens L (1991). Egg white proteins. Camp. Biochem Physiol, 100B 1-9
- Staron T (1986). L'encyclopedie natritionnelle de l'homme, Publication (ma. 714 p.
- Tamime AY (2002). Fermented milks: a historical food with modern app tentions: a review. Europ J Clinic Nat. 00 1-14
- Tamime AY, Robinson AK (1999). Background to manufacturing practice. In: Tam me AY, Robinson AK, Yaghurt Science and technology. Woodhead Publishing Limited, Cambridge, 11-128.
- Thapon JL, Bourgeois CM (1994), Land et les overprichats Tec & Doc Lavourier, Paris.
- Van Aken GA (2001). Aeration of emulsions by whipping. Colloids and surface A. Physicochemical and engeneering aspects. 190 333-354.



Deuxième partie

Brochimie et technologie des produits d'origine végétale



Du blé au pain et aux pâtes alimentaires

Les cereales sont defines comme des graines amythéces (riche en amidon) pouscire transformées en farmes et senionles à usage à imentaire, le bie est l'espece » s'réprésentative. Les graines cerealières ent été considérées dépuis des mille es comme des produits d'intérêt nutritionnel de par leur valour energétique, bien s'soient de icients en certains ucides à n'incs et vitainnes et qu'ils présentent des els ant na ritionnels telfets décalcifi mis provoques par l'icade phytique présent s'les enve oppes. Les procédes téchnologiques de séparation et les opérations enfaires per netient d'amétorer la vaieur matritionnel e (Aubert 1985), en et et n'entation nature le des boir bles ou pates de céréales par les levi res et bictèries à des assort une aligmentation des féneurs en vitain nes et acides amines, une paration de la digestibilité et de la qualité microbitenne.

A la difference des baies et des frons qui poavent être rapidement consommes enti- es cerenles pervent être stockeus mais doivent être prepareus pour être pes à consoni per ¿ con me « i lustre la figure \$2 son mis en œavre...

ces procedes mecaniques de decorticage de bravage et de famisage pouvait conduire à l'obtention de farine .

les procedes termentaires dermenta on spontance ou dirigée) que permettent u imeliorer la qualité des pares tant d'un point de vue téchnologique que natritionnel et sensoriel.

des traitements thermiques qui ont un impact tres important sur les qua iles sensorielles et nutritionnelles.

Deux types de cuisson sont pratiques :

conson etres par etemperature dans un four sur la braise sur des plaques serres chautinates if gure 53) elle contribue à amenorer norablement le grat es reactions de Mail and et de carame isation qu'elle provoque. Les modificade de texture generces rendent possible une consommat on directe de certains de pate (pates liquides ou fines sous forme de crepes, galettes etc.) Les pares ses fourdes, difficiles à cuire ne des ennent appetentes que si elles ont étemperarablement expansées:

 la crasson dans l'eau permet d'améliorer la qua ité sensorielle, la texture et a digestibilité des pâtes épaisses.

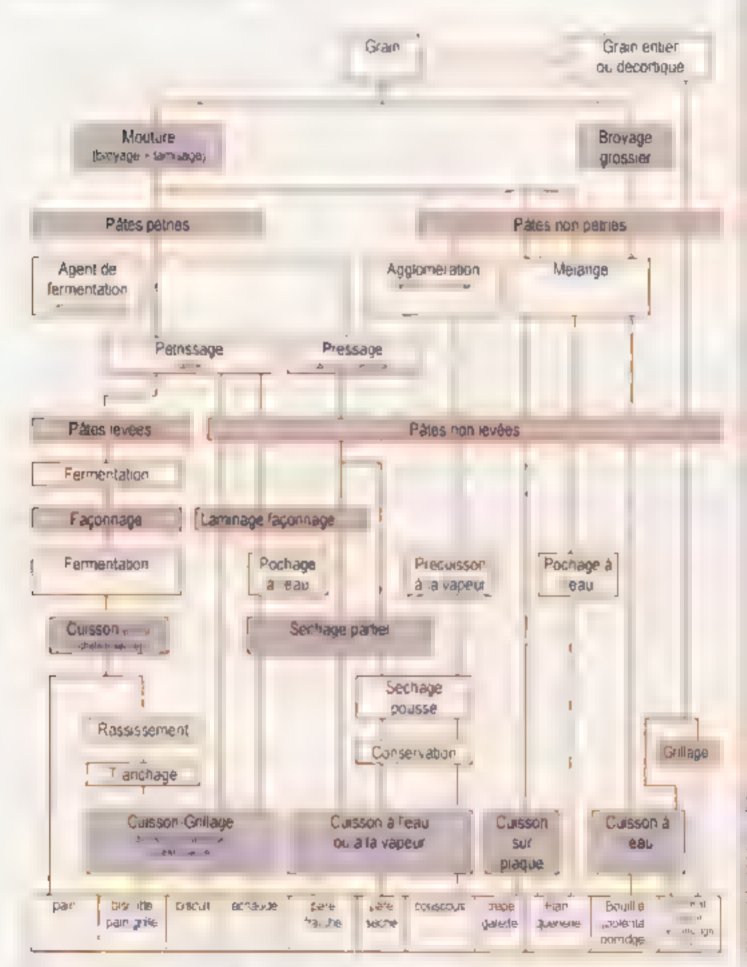


Figure 52 # Syncptique des modes traditionnels de transformat on du ble

Au fil des siecles, l'amelioration de l'appetence à resulte de la creation et de la diversification des textures et des goûts. Les caracterist ques de tendreté de friabilité ou de moe leux ont toujours eté recherchées par le consommateur et ont

conservation dans le temps (Maurisio, 1937)

In ransform a condes collected to the ment neither on leavie dilettes a greater of qualificatifice proclets cerealiers pout elre attribue si la proportion de la nes reste i appropriate son distingue a actuel ement cans les falleres cereales.

décortiques ou abrases, flocons, malt,

es produits de de ix eme transformation issus de la panification, la vientionse ne la passaterie la patasserie, a past fication, la creperie a mindonnerie de la brasserie.

Les todestries de la mentation animale entrent a isso dans ces ficieres cereal eles-



1 5 to Ull Cursson days un four semica 4 Tandar 3 au Pak stan-

t L. Composition globale

1.

Les principales familles hotaniques associées aux cere i es sont les su vantes les gramaces ou poucees le cs (tendres d'ars, pents et grands épeactres), seigle trificale, riz orge avoi le mais mils (gros mils ou sorgho, petit mil ou millet):

les polygonacées : sarrasin ou blé noir ;

les chenopodiacees; quinoa

cles grains ont des compositions volsmes (tableau 22), classes dans les produits vices, ils se caracter soit par leur richesse en am don des toux de proteines givens et des faibles teneurs en lipides.

Tabicati 22 - Composition chimique des grans de cereales (% a)

Espèces	Łau	Amidon et petits glucides	Protélues	Lipides	Fibres	Minéraux (taux de cendres)
Avome	13-15	4-1-54	12-13	5 (1-5	14-15	2.5.3,0
Biè tendre	13-15	6-p-68		7 4	4 3 4 4	1 2 9
B ∉ dur	13-15	65.66	13.14	k 2	5055	1820
Mars	14.15	Sauty	9.11	4 (65.5		[()
Cirgo	13-15	4163	The contract of	5.0-2.5	(-1	2,5-3,7
Riz (cargo)	13 [4	2012	* 5	8 2 4	2.3	[to 5
Sarrasin	13.15	51.61	1 > 1	2025	117	1921
Seigle	3.15	65.66	36. [ч ж	7.8	1921
ITH X + è	3-15	61.65	,215	1.1 K	h *	192
Quinna	,3.14	56-60	12.14	50.74	8-1-1	2328

On distingue deux especes de blé :

le bic tendre dont le nombre de chromosomes est de 42 (21 pairest Son amande (albumen) est relativement friable et le i donne une bonne aptitude à la transfer mai on en tarine. Sa valorisation se fait dans les produits de boulangerie, pat siserie, biscuiterie, créperie, sauces, etc. ;

le ble dur dont le nombre de chromesomes est de 28 (l. 4 paires). Son amande dure le rend apte à donner des semouses pendant la monture. Ces semouses sont va orisées dans la labracation des pates al mentaires et des conscous. La propa et on de farines est néanmoins possible meme si les semoules sont plus grossières ou plus rondes (tableau 23). Une atalisation en pan fication est possible (pratique courante dans les pays méditerrancens).

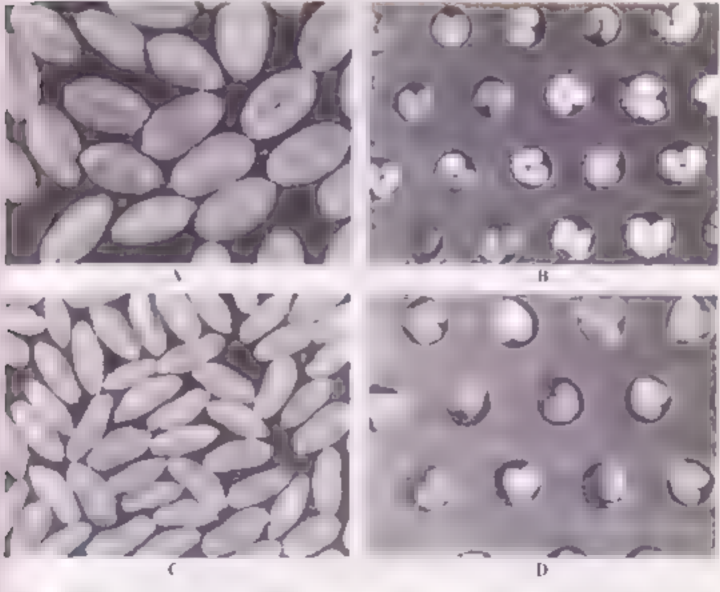
Ces deux especes possedent des prote nes aptes à former un glaten lorsque les artnes ou semoules sont hydratees. Le gluten de oie tendre à compara ivement une me lleure ap, tode à la text, ration des pates à pain. Chacune de ces especes consprend des varietes dont les caracterist ques de composition notamment des proteines, car donnent une plus ou moins bonne aptitude à la panification (ble tendre) à à la pasification (ble duri, figure 54).

717 (111) 111 11 4 412 114 114

Le grain de ble est du point de viae botan que un frint ou carvopse consi tucid une graine. Les enveloppes du frint adherent presque en totalité aux enveloppes de la graine. Ce caractère indelisseent est specifique du ces fruits sees appeles ake res

escent 33 - Principales caracteristiques physiques des grains de bie-

Caractéristiques	Bie dur	Blé tendre		
Expect	Terenmalinia	70-80 35 à 50 g		
Poids spécifique (kg-hl 1) Masse de mille grants	75-85 (souvent > 80) 25 à 60 g			
Aspec Reare 3	Allongee, sillon ouvert, enveloppes blanches, ambrees, epis barbus	Forme ronde, peu allongee, sal in terme envelanpes rousses, épis peu barbus		
Longueur	6 å 9 mm	5 à 8 mm		
Langeur	2,5 å 4,0 mm	1,4 YE		
Épaisseur	2,2 à 3,2 mm	25 4 5 5 mm		
(IT IL TO AT MY IS PRINTED IN	a level seement	Lar net se sit de se per		
Rencements mouture (Semoules 70-75 % Issues 18-22 %	Farme 75-80 % Sons 12-15 a Remarks 5 1		
Minéraisation de l'amande (% cendres)	≈ 0,70 % ₀	= 0,30-0,35 %		



54 Aspects de grains de blés

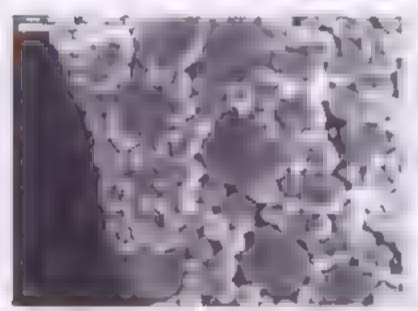
Diffusiono (coupe) de grain de bie dut

1.1.2. Structure de l'albumen any line (amunde)

a bine (182) du grin se presente so si finile de cel ples lo gatedi alcongres (55) der si lesque les sina cente us des gran les d'ambiens à tout desquels apparaisser ties hi ments ha mitrices prote ques de ni repaisseur est de l'indre ou par On distrigue il gire 86 des prins grains qualifies d'in din A (20-40 int) e des petits grains ou amidons B (< 10 jim).



7 cars 55 m Complex of the sact at men anyther (grossissen en 200 m)

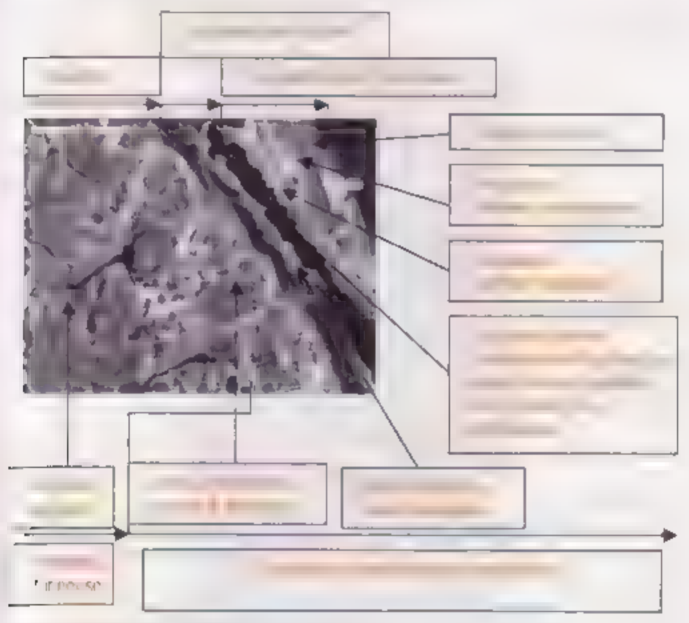


 γ = 56 = 5 dons A c. B contenus dons les celle es de l'albamen any laca (¿coss sse ment 20 μm)

1.13. Structure des envetoppes

Les enveloppes (13-15) du grain de ble) comprennent à la cois celles du trai en per pherie et celles de la grain et nees aux premières (figure 5-). Les techniques de reduction ne peuvent les separer 1 exception du petiempe externe que or décotle par des techniques de la ction après num diffication. Enes constit ent une men brane souple et dure à briser dont les différentes écucles sont bien soudées entre elles. Lass se prote que assit elegatement une forte adjesion de la mance su les enveloppes. Il n'est donc pas possible de détacher le iveloppe de la mande palpérage comme on peut le la relavee une orange. Cette enveloppe de travailler palabras on comme dans le cas du nizon on veut enlever totalement l'enveloppe de grain.

I depertuarpe 4 di da grain) et le tegument seminal (2 di da grain sont constitues l'orte proportion de ce lalose et die ements maneraux. Lassise proteique (7 à 9 di grain) se catacter se par sa teneur elevée en proteines lipides le tamines et ele les mineraux. Cette carapace externe du grain, riche en elements nutrit onnels est que faiblement incorporee aux tarines branches après mouture sur exfindres eue forme le « son ».



Fagure 57 Couches periphériques du grain

1.1.4. Structure do germe

represente environ 3° du grain de ble contient une proportion elevée de Nes proteines vitamines et éléments mineraix sans onbier les fortes activités vinatiques 11 est forme de deux parties principales. L'embryon et le scutel un saue à l'interface avec l'albumen amylacé

Le germe est elim ne dans les farmes courantes par les techniques actuelles de aure sur cylindres et se retrouve dans les issues (sons et remoulages

12 Same in of properties described and s

2 Gluendes

1211 In den

I got NS Ces grandes exescited in reserve de sière (giue se e éco a de de la photosynthèse

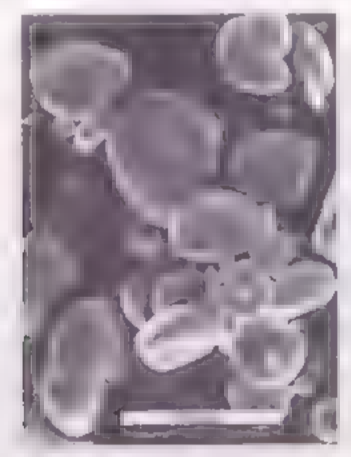


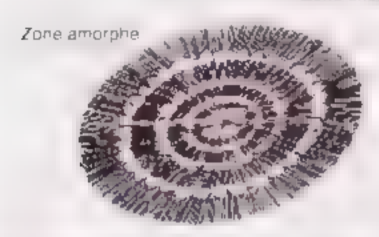
Figure 58 Granules natifs d'amidon de ble tendre

A first of a second process policies in each of the appearance of a most tensor to the appearance of a contract of the appearance of the a

Difference of the annual description of the appealant formation of the control of

de ce i la deste imperatires i le cele ce es le celes leau le penere que tres parcel acinen le celif e du la sicilia i pais debse que lean se de tese a lind e la

Zone costati ne





e 5 d ■ Represe to the schematique deschibility of modern dials a graph of

the consquer secreposer in a three aprexity far on the memorphene mone of an information during pare a crope.

A partir ces ten pe a cres de 55 60 () es bais ins for es entre es en ines i con i maquees d'ins à l'inné cristal : e sont d'isocices et les char es se d's de t. Le peac à ris peretter et le grand e config e s'avre gare 60 et le cu s'ep i soit on d'it que i midou gelitai se charactó i Camecamist e est men a pise e un prepare ane s'ince avec de la fir pe ou de la Militaria i til i don de maïs).

Inda tha cir sson exit has ssore on cropes). It adopted it use easy ment exemple the arter a cropes is opaiss, let les entités d'artificités de l'encrits es neuvent se fer assumit ainsitale nonate de la strict et de la circle l'amortina disparu.

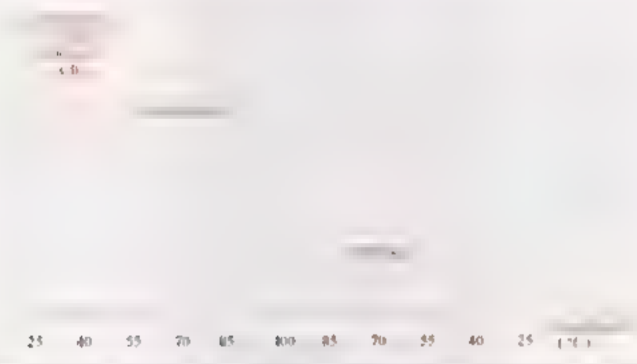


/ #tranes, rendeheareholde et simbio. (

et ar gert entra de l'imaden qui e ao actria formation d'ar gercontinunt oscial sur production de l'imaden qui e ao actria formation d'ar gercontinunt oscial sur grae certaines zones de l'amy apoctane ont tenduce à recristir (le prenonte le de retrografia le migai reconne partie len entra relativit sois in magne d'une expuision de la l'interest et risation partie le de l'amylopectine soi ne mingre out ce conserver un pouvoir de rete le nidea. L'induretssement

qui resulte de la retrogradation est une des causes du rassissement des produits i base de pate. A une temperature donnée il varie stavant la composition et l'interaction entre les constituants de la matière. Cette rigidite des materiaux amorphes non crista bins, a l'image d'un gel varie de l'état liquide à l'état vitreux (verre) er passant par un état caoutchoutique clastique. On appel e transition vareuse le passage de l'état caoutchoutique déformable à l'état vitreux ou dur et cassant. La temperature de transition entre ces deux états, sa valeur la ble permet la transformation du produit à température ambiante.

I hydrolyse de l'amidon en mi icu hydrate et en coars de cuisson diminue cos phenomenes de durcissement : le produit cuit apparait donc plus mou ou plus moedeux.



I gure $\delta I \equiv C c$, the de gelatin sation et de gellication objenue à l'amylog aphe Braher der

1212 Fibres

Les fibres sont constituées de deux grandes familles, à structure et stal me insolubles dans l'eau ou non cristal mes l'élies ont une aptitude à la solublisation variable suivant la configuration des chaînes.

Les Thres des cereales sont composees de chames glucidiques (polvosides de type cellulose (p-glacanes, pentosanes solubles et insolubles). Ces fibres (tableau 24) ont comme caracteristiques columnes d'etre indigestibles par l'homme.

Pour une farine de ble type 55, le pourcentage total de fibres est compris generalement entre 2 et 3 % soit de 1 a 2 % des pentosanes totaux

La ce lutose est formée d'un cocha nement de molecules de β Diglucose (jusqu'à 10 000 unités), associées par des liaisons β 1-4. Les fibres de cellulose forment entre elles des structures cristallines insolubles présentant peu d'atfinité pour l'éau. Par la lieurs, ces structures sont resistantes à l'attaque enzymatique, aux acides et aux déformations physiques.

*** Acate 24 Nature des poixholosides parietaix du ble en % des polyosides totaux de la aro: (Planehot et a..., 597)

fissus Lquivaler technologic		% du tissu	Nature polysace	Solubilite dans l'eau	
			(4-1-4	2.4%	Insoluble
Adumen	Ferroe	2-7 %	Arabinoxylane	Beer 1 For	25/30 %
			Arab e iga actane	2300	Solub e
			> perfect the	29(3)	24.3444
Péricarpe	Sons		Heren AV and	60-65	Insoluble
		76-366 0	(e) close	25.30%	Insotuble
			Lagrane	10-15 %	Insoluble

Les pent isalies, chaines glucidiques, sont formes princ palement de sucres en C5 sentoses). Les associations arabinose xvlose (arabinoxylanes) (figure 62) et arabi-se galactose (arabinogalactanes) sont les plus frequeniment rencontrees parmices sen osanes des cerea es et du bie (tableau 24). Les chaines de pentoses associées à es nexoses, sont qualifiecs d'hémicelluloses.



cure 62 Representation simp if ee d une chaine d arabinoxylane

On distingue les pentosanes solubles dans l'eau souvent appeles gommes ou cilages, des pentosanes insolubles ou hemicelluloses. De nombreta auteurs s'actron pour dire que la fraction soluble ameliore les resultats en boulangerie. Les intosanes de l'amande du grain issus principalement des cellules de l'abbumen i plus solubles que les pentosanes du pericarpe on enveloppes. Que que soit in degre de solublité les pentosanes depours us de structure et stalline adsortent facilement l'eau à chaud et à froid contrairement à la cellulose. Leur capacité indiratation varie entre 6 et 10 fois leur poids en eau lis possedent donc des propriétes épaississantes et contribuent également à donner des gels assez resistants, si ces fractions sont en faibles proport ons dans les farmes de cereales (2 à 6 %). Les permettent d'expliquer 25 à 30 % de l'hydratation des pâtes à base de farme.

de bie et plus avec la tarine de sciple. Les caracterist ques «isqueuses de ces gels interviennent sur la tenue, l'extensibilité et l'aptitude au developpement des pales et stabilisant les alveoles gazeuses.

Les hemice luioses, pri juipalement des arabinoxylanes, s'associent à d'autres glucides des proteines ou l'acide terul que l'éc dernier intervient dans les reactions. Il oxydation entre les chaines glue diques (Petrich Mutray et Dueroo, 1996) et les proteines et contribue à l'augmentation de la stabilité et de la consistance des pates par gel fication. Selon Renard et Thery (1998), les pentosanes consultaent une fraction biochamique qui joue un role significatif dans les parametres alveograph que P et G (1 gure 76), davantage par leur structure traux de branchement ar binose vylose) que par leur tene ir oso ables ou totauxi. Il existe une var ibilité de compes tion en fonction des varietes de ble et des conditions agreelamatiques (Rotau 1996). Le plurcentage d'ile de ferriaque, la masse moléculiure des pentosanes son des variables qui influeit sur l'augmentation de viscosite.

1213 cressingues

If sagat des hexoses, des pentoses et des ongos des. A la o fletance de l'ami den et des times ces socres sont son bles dans i alcost. Dans la tarine les socres proexis, its sont en i poses de glacose de tractose, de viecharose de mai isse et de per es chames de pentose na de glacose. Ils representent envir in 15 à 2 la colatative par tapport il fair in cre seche. Ces constituait s's ent assi in les la visiteres feri en escobles rapide et l'also par la course en debilité de fermientation, as il hydrolyse de l'amachi par ses amplases. L'eur pouvoir se actarant est taible de il presence en glat de ciantate notain ne Cletsque e bien con mai de against avant d'etre recelle d'une en par ficade nides pates con intes defficies i l'availle.



Light of the North Comment of the American Separation described and conductive sections of the second sections of the section of the section

1.2.2. Profetnes

Le bre possede des proteines doit la composition en acides an messet, à striteture cut conferent des propriées fonctionne les différences de cerés des autres cereaes neur pouvoir noussant s'exprinctions du petrissère de la pate du ceufs d'aqué proteines favorisent la formation de structures tradimensionne les tres rigides Lon étant après à re entre en giz permettant ainsi la fabrication du pain. Les prones contribient à usu à la cohesion de la pare mais également à la formation et à stabilisation de ses alvenes. Dans le cas des autres cercates la structure de nature e que est beau coup plus trag le et moios resistante.

1221 Caracterisation des proteines du bie

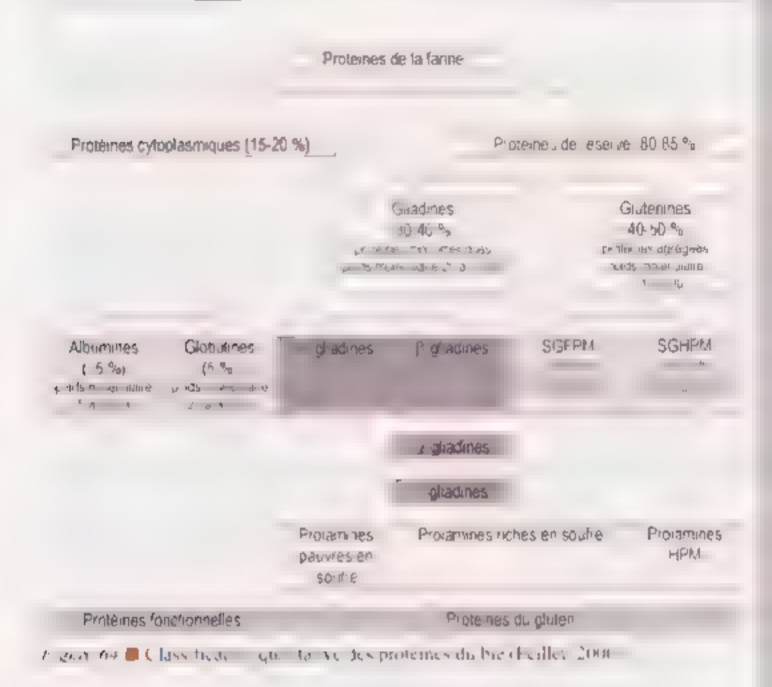
es protenes de la forte de ble sont multiples et commexes. Certaines d'entre es insolables dans l'eau le radines glutenmest, s'associent en mone invarate in ormer le gluten. L'agglutination de proteraes confere au produit des propriétés à cuses et clastiques al peut à ors s'étendre pour former une membrane capable re en riles gaz de fer peutation lers de la pantacation. Cette specifie te des projes de ble lai donne le qualitie at fice panétrible le est à dire apacia procurre des puns à structure alveolaire aeree.

In ditionnellement, les proteines sont classees selen leurs caracteristiques de l'hi te. Des 1907. Osborne propose une classification des proteines du ble en tre types : es albananes, es glob, l'nes les gladines, gla clates.

- Les nômeres (5 à 10 des prote nes totraes du ble) sont globu aires et soluchins feau. Elles sont essent ellement concertrées dans la peliphetie du grain et ains le germe.
- Les globit mes (5 à 10°) des proteines totales du bleusont globit aires et solucens les solutions saurées d'luces. Elles se concentrent con me les alban mes dans les parties périphériques de la graine.
- Les genérals (50 à 5.0) des proteines totales da blei sont soubles dans les consolicooliques. Il les se concentrent surtout dans in rande or end esperale de ae ble. On les retrouse dans le glaten, auquel elles apper et l'des caracteristies visqueuses (fluidité extensibilité). L'eur poids moléculoire virie de 3.5 10⁴ à 5.0° (5)a.
- es conten nex (30 à 4.00 des protentes totales du blet sont solubles dans les tions d'acides ou d'alert is. Elles conferent nu gluten ses caracteristiques élas es sa cohesion et sa resistance aux del minations deux poids moleculaire peut en de 10° à 3.10° Da. Comme les glacimes on les trause principalement dans l'albumen du grain.

es proje nes du ble sont car icterisées tant d'un point de vue quantitablique qualipar des me hodes chromatographiques (gelipermeation), qui permettent de ren es agregats glaten ques de hauts poids molec l'unes des gladines de plus res poids moleculiures, et par des methodes electrophorotiques (figure 64).

A cette classification is a outerune fain life de proteines tres riches en soufre intee dans les albumines e obulines, parmi l'esqueiles se distinguert les friales (presentes dans les bles sott) et les puro indofines a et biliaux proprietes ten le ves delerminantes dans la structure à veolaire des pates.



1.2,3, Lipides

Les lipides sont principalement sous forme de trigiscendes. Ils sont ouschts et inbles gaan, tes dans les céréales et ne louert pas de role, ce moispeale majer audiele is es lateractions des lipides endogénés avec les proteires not noment atociment les propriétes fonctionnel es directed et contribuent à la regularité des stractures aveclaires.

Les l'pides de l'écrité (il placetides, mono let à glacetides lactes plus librés représentent la traction il aux fair e des lipides (fabreille). Les acides gras elle composent sont des reides gras à cliantes le grès in ainsi faire fien l'issailles in elle ressains du point de voie raitre onnel mais equi ement fres sensibles il locate on l'es l'ipides de structure (principalement des grées apares et phosphe le des) intervienne dans les interactions l'ipides proteines glue des et assurent notamment la toemation de emiples es proprote que s'elles propriétés tens lactives leur permettent de l'interior role positif dans la stabilité des inclusions d'air et dans la referition gazeuse.

La concentration en matière grasse est prix importante d'insile germe que dans la couche à aleurone. Labunien et le pericarpe. Ceci se traduit par une augmentation de la telleur en matières grasses avec le laux d'extraction du ble en familie (tableau 76). Son desage est donc un indicate d'i taux d'extraction mais aussi des risques de mauvaise conservation de la farine.

. m 15 E Compos don en tractions lipidiques du ble (Drapren et Genot 1979)

		l imdes neutres (apolasres)		Glycalipides	Phosphalipades		Insaponifiables
Fractions lipidiques		79	,	19,5	10	- 1	5,5
	(+-	7.74					
	(6	2					
Acides gras	(8	`					
au total des lipides nectres)	1815	4 7					
	(4)	55 16 1					
	(47	4.5					

26 ■ Proport on de matieres grasses cha dans différents produits de mouture.

	Farine 145	Farine 145	Enrine 64	Remoulages	Germe	Ble brove
Matières	1,2-1,4	1,4-1,7	1,8-2.0	3-5	10-15	2,2-2,8

A cours du stockage une partie des execudes est hydrolysée par les lipuses — El berniror d'acides gras (rancisseirent hydrolytéque) qui sont sens bles aux comenes paydatits. D'adare part. I hydrolysé des lipudes les en partie aux proes du glaten résulce la ci plus cassant, plus el ist que et conduit à une perte de soropriètes de réfention gazeuse au cours de la fermentation des pates. Les risques d'hydrolyse augmentent.

si l'activité l'pas è ce est plus élèvée (plus forte d'ins les parties persphériques du grain et dans le germe)

- si la temperature croît (activités enzy maticiles al celerees)
 - so a teneur en eau est plus importante, element necessaire dans la reaction).

e dosage des acides gras libres est pertinent pour apprecier l'état de conservation des farines, leur « vieillissement ».



transformation du ble à pour objectif principal de le rendre plus apre taspects in tionne s'isocurité alimentaire praticité etc.) et plus agréable à la consom nationalme tout en assurant une aptitude à la conservation. Nous nous attacherons

a developper les principes de la transformation assurant une modification et all amel oration des proprietes sensorieiles à la base de la transformation des produits cerea iers. Com ne ce à a été indaque précédemment le grain entier dur et compact est di l'elfement consommable : la diminution de la resistance de la tex crapasse par une cursson dans l'éau qui conduit à la gélatin sation de l'amidon.

Avec un grain transforme en farine ou en semonde la prepara, on a une nate es necessa re peur donner de la collesion à la matière et des mises en forme mie a adaptées à la consominat on. La mise en pates cond at generalement à recherche des niveaux de consistance (propriétés visque ises) assez élèves plus propiées à creation de formes dialerentes, même si la labrication de pate laquide existe.

La cuisson directe au four ou sur plaque chauffante de ces pates no peat que renforcer, par dessiceation, la resistance des produits. Seule une emisson dans l'exchaude (pates al mentaires et coascous) peut reduire ce parametre, sins pour auta-contribuer à vantementation du gout. Pour esaborer un produit offrant à la fois aut texture agreable à la consemnation, criteres de friabilité et de mocheux) et un gouresuitant du deve oppement aromatique de la cuissen dans un tear, il fact d'iminaci le niveau de resistance des produits euris. Pour repondre à ces objectifs, d'verses approches technologiques sont envisageables (Leure 65).

diminution de l'épaisseur de la pate (crépes galettes, corn-l'akes, etc.) rupture de la continuité de structure par incorporation de ma lere grasse (bis-états, produits feuilletes) :

division de la structure continue de la pate par de l'air (pates boa angeles co patissières) ou de la matiere grasse ((coi letage))

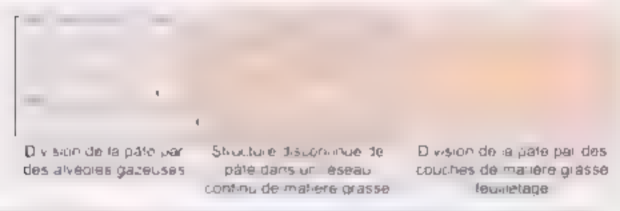
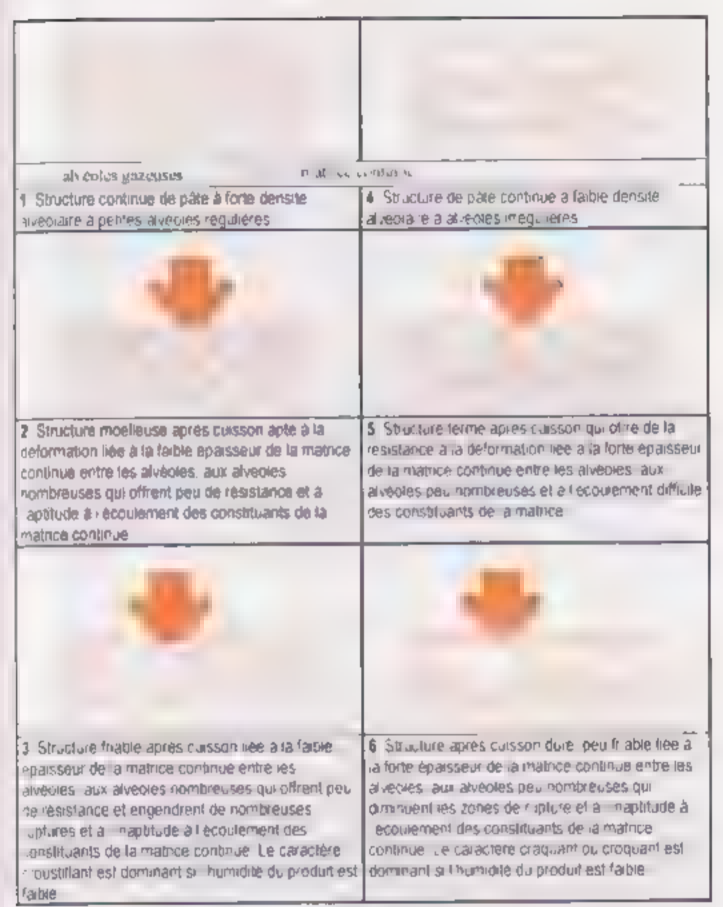


Figure 65 - Differentes structures pour reduire la resistance des pates de far ne

Les deux produits pris en reference dans ce chapitre sont le pain (pates levees ou expansées) et les pates à intentaires (pates non ièvées). Le pain est un aliment obtenu par cuisson au tour d'une pate petrie mise en forme et fermentée composée essent e lement de farine (ble ou soigle), d'eau, de soi et d'un agent de lermentation (levure ou levain). Les pates à inientaires sont égalen ent issues d'un mélaige petri ou malaxe de somou es et d'eau, mis en forme et stabilisé par sochage (pates seches), e les ne subissent pas d'expans on exceptée de manière très, imited dans a et sson fina e dans l'eau par la gelationsation de l'amidon.



(1, 4) et apres cuisson (2, 3, 5 et 6).

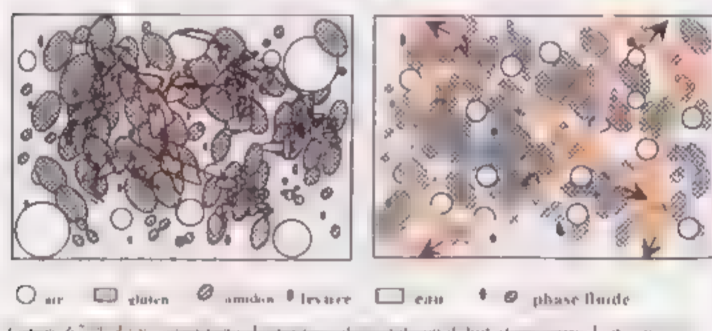
2.1. Élaboration de la texture

2.1.1. Structuration des pates boulangeres

La structure des pates est conditionnée principalement par le type et la qualité de a text, re que l'on so, haite obtenir l'elle prefigure en règle generale ces caracter si ques après eussion (figure 66). Les textures moelleuses, crousti lantes et craquantes So caracterisen, par un reseau continu de pate culte enchassant des riglas insidia i L'aphtode à la deformation liec à la feis à l'épaisseur des pareis avec aires en écon ement de la maiere confere à la structure un caractere pias où moins moellet y. L'ham tude à la detor mation con du tra la l'abilité dont la percept or évoque un caractère croustillant ou craquant.

La presence d'eatrou de matière glisse est un facte ir favor sant les textures sou ples et de orrado est à l'inverse une teneur insa 1 sante en éau donne des plocais plus durs ou fnables (pains grilles et biscottes).

Le petrissage (il gare 6°) per net princip, lement, è der a, ement e d'orientation des protezies du gluten, ses effets dependent des types de so heita ions niecan et e impression, cisa, lement, extens, a zet du regime d'éconzement, de la pare



I dan him the continued and the production of th

n consict avec lift the lent libracions resteat property described as a party of a section property verse it many described as one resteat property described as a party of a described as a party of the section of the

Ad cours du petrissage - action de malissage en de sattege constant égaleise à disente operation de l'écomple d'une d'une d'une d'une d'une d'une propose à sous su on tout sons forme d'une les sous ou naccorest au sicilité d'une d'une d'une d'une d'une d'une passe est infense pais le gotte est deve estre et plus aprilieure de cette structure à referir les gaz de fermientalis augmente. De façon concornante le nombre d'une assons d'une et eur regularité augmentent mais leur grosseur et espace entre emque alveole ainsinage per par against la structure de la mie.

Pour des techniques de façonnage données, un petrissage intense donné à ne mie petites alvecles regul éres, nombreuses dont les parois sont fines ce qui déboué le crs des textures moelleuses, alors qu'un petrissage peu intense génére un gluten nal forme et mal développe, dans ce cas la structure alvechire est plus irregulière a nombre d'alveoles plus tarble la retention gazeuse moins bonné le pain est donc moins développé et la mie plus ferme.

Le développement du réséau de le éten et de l'aération l'avorisent des réactions avdatien entre n'int et la fois des modifications de couleur d'odeur et de stabillie réséau proteique. Une pate terte i en petrie dévient plus blanche et la modification que es perceptible, en outre les placnon enes d'oxidiation des proteines estion de les sens disultures) augmentent de miniere significative, ce qui tentorce la resistance de la structure glutenique.

2.1.2. Structuration des pâtes alimentaires

Les quintités d'eur prises en gavre pour préparer la pute doivent être les plus bles possibles peur imiter la quartité de ni a evaporer pendant le sechique étant rine son cout ene getique. Disperser de n'aniere hom gene une la bie quantité out out en evalant la formation partielle da giu en dins certaines voines est très in plexe. Dans ces conseitions mour assurer la termation d'ancipa qui d'est nécestre de compacter les set toiles par mise en pression dans une viside à usse.

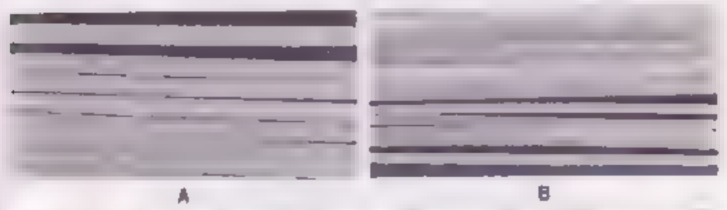
Cede première étape de mélange est compléte, par un passage d'uns une me anse sous vide et revite la présence de bulles d'un dans la pare et permet ainsi d'obtenir (figure 68) :

the structure plas regulated lisse but into el translucido

· un aspect moins marbre ou fissuré.

une diminution des reactions d'oxydation ;

dans la pate, donc la durce de cuisson.



cante dans la vis de presse.

Dans la viside presse ficau di l'esant dans la pate en lor natici i entribue a crater es proteines et à l'irmer un reseau glittenique conti l'enchassa i l'ami l'ette structure contere aux pates de hic dur une super or te qualita ive par

rapport aux autres ceren es l'e reseau de gluten la la tois souple et élast que lassard une stabilille des constituants de la pate au cours de la cuisson dans l'eau et permet à colosser de gonfler tout en restant stable, sans corler prematurement

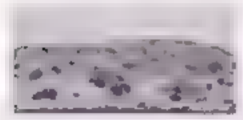
2.1.3. Formuge des pâtes

It is agit en panification des operations de mise en forme de la pale avant la cassison. La tornic il faie da produit depend de maniere evidente de la frasation qui essera la temats egalement de l'apritude de la pate à garder sa forme après l'operation de façonnage, lors de la ferment d'on (pare levecir et pendant la cui sicin.)

D'une ma tere generale l'aplitude de la pate au tor nage est morfleure si la consistance n'est pas trop ferme. À l'il verse lefe ne dont pas s'écoulet sous s'a propre poids, s'non la mise en ternie n'est pas possible. Avec les potes tres n'obles la torme fina e est assurce seit par le mi ale dans lequel el e a été déposée, soit par eu sson sur la place e sur laquelle ede a été étalec acrepes, ganettes).

I clasticité de la pate est misso un obstacle à une hon le mach labilité car la diffictifé d'allongement entraine son décli rement. Si la so bet at on est trop lo te les phénémentes de retraction qui s'en su vent obligent le man publique à travail le progressivement par étape en alternant les plases de travail et de répos pour la net liettre de se détendre trélavationir le caractère élistique di nince si la formation de giuten au petrissage est. En tée tréduction de la durée de petrissage is lon limité les phénomènes d'oxydation des proteines et si l'on a oute dans la formule de la matière grasse.

Les effets de compression pendant ces éperations entra nent à la fois un degazage, d'mina ion de la quantité de gaz dans la pater et une division alveclaire (figure 69).



Pâten non laçonne apres divisage



Paton façonne manuellement



Páton faconné mécaniquement

I gime 69 in Effets de la compress on au stade faç immage.

Dans le cas de pates aumentaires la structure resulte de l'action combinée des tortes pressions engendrees par la vis de presse pour la formation de la pate et de son extrusion au travers de l'I ere assurant leur mise en forme. Le système de déce ape plaque contre le moule permet ensuite de del nir la longueur de la pate. Cette operation dite de tréfilage n'est pas un que l'a mise en forme peut etre obtenue par l'aminage de bandes de pate sort es de presse suivie d'un découpage (pates pour lasagne) ou d'un estampage (pates « papillons »)

2.1.4. Expansion

che pale cerea ière simple formée de farine et dieau à fou ours une deus te sapetre à l'amidon l'5 protenes 3, il compatible avec la formation de lex tires crès. Les techniques de melinge par baitage ne per factient pas comine dans cerres pales palissières de creer une aeration saff sante pour assurer une dimination l'incative de la densité de la pate. Neanmoins la creation de nacice es d'air est un gar favorable à l'expansion au comis d'in processus de transformation. In el et, suscipe fermen auve des levures ne peut initier un tover alveourre (Bliker et ze 1941). La production du giz carbonique envendre par l'activité de la levure airs de la fermentation et retenac par sa structure l'étatiche s, apporte ce coment de giz. Le developpement de la pale est possible si la pressi in de ces gaz rente cans la pale a co-dit on que la structure glaten que so trapic a rete in les es gazeuses. Il iptitude la la deformation est conditionnée par les propriétes riscoelastiques de la pâte.

animit to an repaile de givesi obtente pendant les plases de leime tation de site au tour il signi prire palente i de l'expansion de ces gaziet de la vapir sa qui provoque it dans les premieres manifes de classen une deformation importe le nive in de devemppement de la pate est determine par son aprit de a la longaze ise et à la deformation qui conditionnent le nive in d'expansion dans ses premieres minutes de cuisson.

2.15. Stabilisation

Les abilisation de la textore des pates est asserce par dessicention. Dans le cas pres a interna resilie role du scehage chum dite. 12.5 % est de sabiliser la terme de la pate, donnée après tretifage.

- assurer une homogeneite de couleur, d'aspect ;
 assurer la rigidité, et l'elasticité ;
 assurer à la pâte sa conservation dans le temps.
- tims la pate man sque d'obtenir des phenomenes de gerçage (figure "O). Ce son els resigna apparaissent en surface et à l'interieur de la pate de façon instintance unit le scenage (riptures internes de la structure) on d'iteree peneant le stockage in mot à la fois les earacterist ques de couleur de brillance et de resistance.



Feure 70 Pates gercées.

Dans le cas des produits de bou anger e la deshydratat on ne doit pas delycoavant la stabilisation de la structure alveolaire qui est assurée par l'amidon et les proteines de la pateirors de son expansion maximale.

Apres introduction dails le four la pate monte progress vement en temperatire si viscos te diminue ha sisa stabilite aligniente paradexa ement. En effet i expansi them ique designziper net a la pate de monter eli pression raterne et de se defoi ne en habitear i ramidori comiticipe alige al niver si as l'elicit de la cha eti (piago i si temperature de 60 m/s). Ci el viron), ce qui coi da l'a discipa ssissement di mi le s'oppesant da phenen ene d'ecotecime i naturel de alla ginentation de 8, étiple rature. Ausocla de la temperature in ix maie de gelatinisar in la viscosite din in si sans conseque des sur i attaisser en de la parciear la coaginiti in des profette est suf i sai i nent avinece pour stabiliser de fantive nent la stractere la ce stada li pate tigue est deve de pain par passage d'in liquide viscoclistique a en si l'activide astique. Cette stabili, è citeòre finance permet near noins avec es tecimici en identes de su si si, con et electrorie of ne nent sot si el di comi acretirise du pardire preci i ... Ali de a de ce stirile la prinsi de de la recisson et una ora de vienges cara is preci di sassi re par dessocia ion la stirit sation octifità e do paril

2.2 I hor you do by a service of the vert

2.2.1. Reactions d'accedation

a ex de des gras insufares. Insole que et lin leniques suit tres sensibles a phenoneses oxya tils cette sersibilite est a is implifante per i es ceides g three ou to n'esserthes, qui applicansse t aples liverolyse des matieres glasses Commences as a securitate societa en volume losserios colo d'aprostec reactions en challe qui abical social socialismente facilità in all noc perovides c 3 hydroperoxydes 1 evolution des Exerciseroxydes som achiesance of all in a tode composes aronat ques sola la tildebides legiores etenqui apportent le pultirance indire est associate asserts. In due then the interior is a finding section to greatedes take misea in putto a troustry and or an inser partal posses the extrementation for and a total extremental and in the least the second of the seco ter ex posur les pign ents de rybe emoche l'arrive l'al passige de le quert etc. « versiles tons aches. Expar leason la recherche d. para a si lette a veclar e fer insant elemantere note elemente un perinsage utensil e qui sidece il pagito nationement dishine ment despites exiter de constituin despitation Ministraction of the specific automorphism of the painting process of the automorphism of the suppose defined in a specific automorphism of the suppose defined in a suppose define max mum l'exidation de la pate et d'incide ainmor le develemben ent du placer e color of the country of the property of the pr

Dans le domnine de la post lication, la éculie à time des pates len glinde pertisitiste des l'inferiores à base diætis lest conservée si le pressage le colectité aves one encur require en overre le Laid , il utilité d'activité de l'il povegé asse et de pour pour l'encorre de la mainte este present rechérchées pour maintenir un indice de poulle eleve prochée de la couleur de l'amande de grinne pour unitérile brun segment.

La selection reciel e des bles s'inferesse à la facteurs genetiques resp. I sables exla confeur et des refroites enzomat ques d'incidit im

2.1.2. Fermentations

Ces transformations recouvrent at a first lactivity of minimulations anaeroces meno organismes incorpores ou non dans la pate et lactivité des enzymes escribes dans le milieu. Ces transformations hibliquais generent des molécules sociani un pouvoir aromatique une saveur ou des précursears d'aromes et de la lieu accivités enzymatiques sont principalement de type hydrolases (amylases entéases, lipases) et oxydases.

A partir de glacose de mai ase de saccharose les estires en milieu anacrable a isent esse nelle nem de l'ethanot et de gaz e irbon el el 95 °), des fermenans secondaires aboatissent i des emposes, rem fig es alcents super etits, apposes carbons es esters et ac des organiques).

presence de bacter es dans la tar nera des consequences variables sa la consecs composes d'atomes et de saveur. Dans les processes d'elaborat on composes la bacteries lactiques deviennent majoritaires feur non bre passe cela ces ce la cside ex ure. Dens lamines se distinguer tilles bacteries es un otermentar es prodatsant de l'acide lactique et les bacteries lactiques crofermentar es prodatsant de l'acide lactique et les bacteries lactiques croferment i res lern aut de l'acide lactique de l'acide acet que de gaz en bonne, et des emposes aromatiques second l'res intervenimi dans la diverse des fluis l'inscret a fermentation est a dominante les ittems, ces bacteries ne persent on ner less influences sur les iromes e le get devient alers très unitée.

2.23 Reactions de Mailtard et de caramelisation

es reactions de cotoration de type caren el sition et de type Medicado bien se el non enzymintique el chemitre 5 prei ser volume ont un rele determinant dans la formation de la couleur et de l'arôme

C et atorre gissort pour donner par caranel son ni des produits de transfornico orus de aauts poids no écula res vers (80) t

presence control nes interne la degraction des socres selon la reaction de inc. Cet e reaction se produit entre les groupements MIL I bres des proteines en significant es chaines laterales de certains acides amines (les me not intimer the fourements.) O des sacres reducteurs conditisa. La jai fortait on dean et de issolitant es degradations saccess ves de cette notee il donnent naissance es bistances e dati es et aux inclanoidines responsables des modifications an emignes et de couleur.

signed seems to be a second of the temperature of lack leads of course of the least of course of the language of

3. Technologie de la mouture, de la panification et de la pastification du blé

3.1 Transpormation du grain en farmes et sempules

La mouture regroupe l'ensemble des operations de meunerie, de l'arrivée de nies à l'asme au départ de la farme Dans son sens le plus strict, ce terme des gluia réduction du bie en farme. La téchnologie de mouture la plus répandae est et autilisant de maltiples paires de cy indrés en fonte méanmoins quelques n'ou tos méales de pierres sont toujours en fonctionnement.

3.1.1. Transformation du ble tendre en farine

Selon le recuei des usages des pains en France (1977) « la denomination de tarine de frome it ou farine de hie ou farine sans autre qua il eat fidesigne exclisivement le produit pulveru ent obtenu à partir d'un ot de hie de l'espèce Tralia destretur, sous espèce auteure, sain lovai et marchand prépare en voc de la mounte et industriellement pur ».

3.1.1.1 Nettoyage et humidification du ble

Les lots de bles receptionnes doivent etre nettoves et prepares avant de passer et moutare. Lebu mation des principales impuretes est basée sur leurs caracters à ques physiques :

- taille : tamisage (nettoyeur separateur) .
- densite aspiration, decantation (epierreur), centrifigation (cyclone)
- forme : trieur graines rondes ou longues ,
- propriétes magnétiques : aimants.

Paral element a cos operations de nettoyage de minotier « prepare » son ble pades operations de meu flage et de repos — en general de 24 hipour les bles français — pour faciliter fors de la mouture du grain la separation des caveloppes e la rediction de l'amande. On cherche a rendre les enveloppes plus soap es et plus e astiques de façon a eviter la presence en grande quantité de fines brisules cans li farine blanche pour faciliter le travail de « curage » des sons. L'hamidif cat on de l'amande favorise egitement la reduction des semoutes en farine. Le bie au si ne mi diffé contient 16 à 17 % d'eau.

3.1.1.2 Principe de la moiaure sur meules et sur estinitres

Elles so resument à des operations de reductions et separations du ble et de ses fractions. Lob ect l'étant aussi de separer au mieux l'amande far neuse du son et d' germe

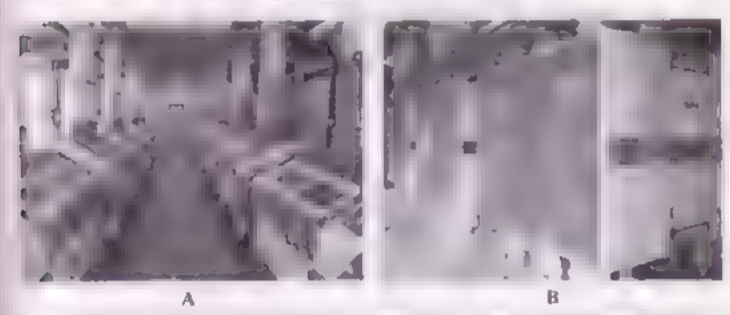
► MOUTURE PARTRIA VENTA TONIA RIME LE

La paire de meules est composee de deux parties superposees, la partie superieure mobile (meule tournante) et la partie (nterieure (ixe (meule gisante). Le grait

ive au centre de la meu e fourninte et est cer isc usqu'à la peripher e ou li est icue. La meule prodeit un travail d'ecrasen ent et di sure.

MOLICRI PAR FRAGAIENTATION SUR CYLINDRES

On distingualles extindres canneles (broyeurs) et es extindres lisses (chaqueurs et wertisseurs). Les broyeurs à extindres canneles (figure 71 Å) permettent de trister davantige en usa llement à clusse d'une vitesse différentielle e évée trapport à tesses extindre lent extindre rapide (1.2,5) et la présence de fines connecters à canné crès de foine argalit re sont caracter sees par une pente qui peut être i create se vant les entes de langle à le pente (able estimotis coupante et pous rée à un travail d'ecrasement (pos nonnément dos), à finiverse une pente forte ir se le tranchant (positionnement tranchant). Se on le positionnement et for enforce can le crès on favor se le tray in de cisail ement ou d'ecrasement. Après que passage en effectue, n'item sage (figure 7). B).



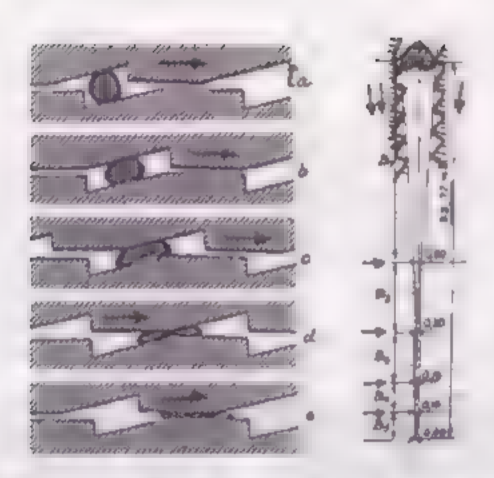
more in processes. But et age des plans effects tampse yest

Cobroveurs any nombres de 4 on 5 (B - B2 B3 B4 B5) se discinguent par l'écartement entre les cylindres ;

le nombre de cannelures ,

le positionnement des cannelures (figure 72)

An si lorsque in a passe du premier breveur Billau dernter 35, les enveloppes ennent de moins en moins d'amande lie traval consiste à grafter progression les enveloppes pour en ever un ande adherente. L'amance redu te après pie passage de broveur est constituee de fractions crosses (sempules le demis traes l'amines). Les lamnes sont extraites fandis que les sen puent envoyées sur les exindres l'isses rapport de vitesses ex indre lent extinare les sen outes sen outes sont dirigées sur les emqueurs et les mes sur les convertisseurs imbre de passages sur ces extindres lisses est en general de 10 (figure 13).



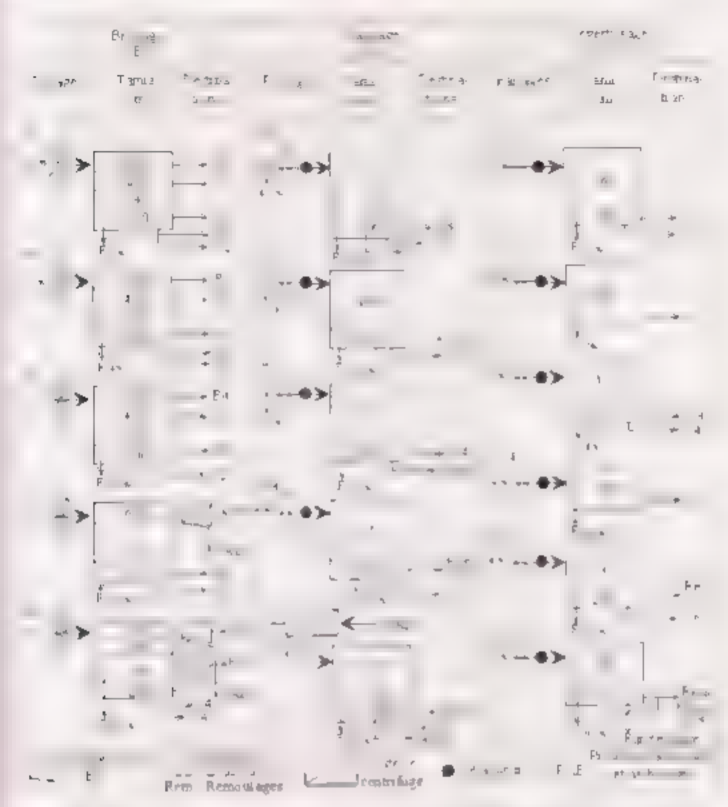
A care 12 B. Completes of caltrival de reduction de grane entre cules et es a calvulling 1990)

A linearse so la nouve intechnique sur exhibites per not dobte in the gain eithers to de tar resilional more obsiditions. Finally, handles, les to tes controlles blackes de tipe 85 objetios sur exiliates controlled per disease interes entre la controlle per disease interes entre la controlle per exiliation no le cest nod free disease in 27 et 25. Electrical le nelle objetion per exiliation en est notifica da grantie el cost que participa est elements. Foramente la controlle per exiliation en mostra est indices en antique da apresenta des frees en fines a enveloppes des retionages), ces fraements chancasses grossiers ha articular men mostra des frees en entre elements.

where he has returned a destampes pour integral materials and a

		Valeur nut	ritionnelle	
Type farine	Enu (g)	Protines (g)	Logides (g)	Glucides (g)
150	14-15	(-x-) 4	A. 70 3	68 73
ч0	14-15	•	7 /	7-4
5.5	14-15	- 1 1	4	7 75

L'insque la mouture sur mouve est bren conduite da reclaction pils poussee par rapport à la technique sur cy indres donne des far nes plus times plus grasses. Javoir sant l'activité des levains mais qui se conservent moins longte ups. Si les farincs de meu en rid pas une superiorité es de ité en terme de valeur bou angère par rapport à des farines de cyandres lettes n'en présentent pas moins des différences du



e Ta 🔳 Representation synopticale divindra framme de millaria, de de defendre

saont des quartes variables de para notamment sur le « foite en de pate » et la couleur de la mie

2 13 Notion de valeur meuntere

Les objectifs de la mouture sont de :

- separer au micux l'amande de l'enveloppe et du germe du ble pour realiser le met leur rendement en fari le étableur 2 n pour un type de lar ne détermine (tableau 30) :
- redaire, es tragments d'imande en elements sut ils imment fins pour obtenir de la farine.

Table or the Compastion in yearnees, make an alternationally pour 100 gile materie telle quality

	J	٥	-	-
Manines (mg)	44	3804	č	06.30
V Hamil	В.	0 .	0	j
	zέ	35 to 85 to 15	5	0.80
	,	Z	RH	99
	ű	25-80	22-25	15-20
Mineraux (mg)	Mg	100-200		
Manera	FG	300-500 200-400 100-200	230-250 200-300	110-150
	26	300-500	230-250	100-150 110-150
	ž	9	47)	m
Fibres (g)	celluluse hemi-celluluses	×		
H	cellulase	*		
1	e de la	2	2	55

La classification des farines en France est basce sur la teneur en cendres ou atteres minerales. Du type 45 à 150, on passe de la farine la plus blanche (faible x d'extraction en farine) à la plus « piquec », riche en enveloppes du grain (toux extract on en farine eleve). Cette différenciation est basée principalement sur notion de parete ou de blancheur et ne correspond pas à une notion de valeur complegique même si le travail des pates est plus à su avec des farines blanches qu'avec des farines bisés et completes.

rean 29 - Relation entre types de farme et taux d'extriction

l'Apes de farine	Taux d'extraction movens (% ») mouture sur cylindres
45	20-25
4.5	75 (4)
65	7× ×3
NO	× 5 × 60
F >	Nº N
40	No. 24

in Re . Classificet in compere ale des farines françaises

1 spes de forine	feneur en cendres ou puntieres minérales (" » ramené à la mattère sèche)	Aspert des farines	1 Auges
47	< 0.50 %		Usages menagera,
44	(-5()-30	B arenes	Party pairwer or stellar series
6.5	0,62 % 8 0.75 %		Biscuttene
80 !	0.75 % a 0.90 %	Erisus	Parkha
1	F00 % à 1,20 %		
150	> 1,40 %	Complètes	Pains complets

L'habileté du meunier reside dans sa capacité à produire à partir d'un blé une extraction maximale de farine en incorporant le minimum de parties peripheriques e ain or che en it incres minerales. Tablem 315

So a platfrise de la techt que mean ere est indispensable certails hies posse plus que d'autres une mei eure api tude à alternére ces objectifs. Les bies et arie es de hie se il stinguent les uns des autres par des comportenants en moutere différents.

e toux d'utraction depend de la teneur en 1 bres, du rapport enveloppes mande des teneurs en maneres minerales, de la facilité de plutage de la friabilité et de la resistance :

Tamesta 31 - Repartst on des matieres minera es dans le ble

Constituants	• de matteres minerales par rapport a la mattere seche
Pericarpe	2-4
Tégument séminal	12-18
Assise proleique	6-15
Germe	5-6
Amande	0,35-0,60
Blé entier	1,6-2,1

categories (hard medium hard soft). Ils sont relies a la proportion d'am caendonimages par la montare au cours de la frigilientation de l'anande du ba-La durete est une caracterist que genétique, un gene ma cur (ha) le la catactere de durete a été identifie. La théorie la plus répandue évoque la présence de la puro-indo ine a el bidont le rapport à bicorrespond à des duretes différent e et la présence d'une proteine de forumée frabiline. l'intervention possible de certa na lipides est egalement envisagée. La vitrosité est une caracterist que visuelle bée au degre de compaction du grain. I lle augmente proportionne lement à la teneur en proteines, ce qui se traduit par un passage d'un aspecfar neux a un aspect vitreux. La durete et la vitrosité influent sur les propriétés mécaniques du grain péndant les opérations de réduction.

na ferabilité colles on des constituents gennilemetrie. La friabilité di mine lorsque undice de durete augmente (bles bard) et donc la granulomet ic des ient plus grossière. Les bles « soft » à l'inverse offrent ane conesion moirs torte des constituants de l'amande (granules d'amidon, proteines, fibres). L' tragmentation est alors plus facile et les farines plus tines (l'gure 74, Dans es cas, cette mei leure dissociation des éléments facilité leur séparation dans des téchniques de turboséparation.

1.1.2. Transformation du ble dur en semoules

La montare du bie dur se distingue de celle du ble tendre car dans ce cas l'objectif est de produire des semonles pures et non de la farme.

La preparation des bles suit la meme logique qu'en meunerie de ble tendre, et l'humid freation aux environs de 10% de teneur en eau est indispensable pour assouphir l'enveloppe et la separer du teste de l'amande. En revanche l'eau ne di 1 pus trop penetrer dans l'amande lors de cette étape afin d'eviter de d'iminuer trop fortement sa resistance de qui favorisciant la production de fair ne, un ferait perd e sa brillance et diminuerant sa con eur jaune. De ce tait, l'humidification se fait de preference en trois étapes avec des temps de repos courts (3 à 6 h pour les deux premiers repos, 30 min pour le dernier).



🚅 📆 🔳 Profi s gran Jometr gues de bles « hard » et « soft »

sages, avec un positionnement des cannoures tranchant tranchant favorable à la met on de semoules. Ces semoules se partagent entre des fractions pures et des chois avec des tragments d'enveloppes appelees « semoules vet...es », plus densitée granulometrie comparable. Elles sont separées dans des equipements sectats) fa sant intervenir un double tri densimetrique et granulometrique puis ces à nouveau sur des appareils à extindres (desagregeurs) au reglage adopte, afin miner les parties adherentes qui minsent à leur couleur. Les convertisseurs, tres sortants en meunerie pour la production de farme, sont en semoulerie seulement s'reducteurs à semoules. Les opérations de tamisage sont definies à la lois par des cetits de production (repartition equilibrée de la imentation des appareils à evant-si et par les types de granu ometries recherchées (tableau 32).

→ P ■ Exemple de Classification des semon es en fonction de la granulometrie.

	Grossessem	nutes		Movemne		Fines ser	moules	Farine
T 141115			4	4 =4	lu	(H	71	
" CLARK	1 40. ZH - OH	N M MLH	5 ,1	Ser	* 1.2	×*	15,	4.1
1 (05505	in NG	554G 5545F		44	45		-	E 01/10
	HOP SISSEES	were a			-	444F		1911 (4.4
s milions	Policing	susceine Pol		Fall	es allamen	dailes		R II SIII A

sage 555 (3 passages de sassage) E resport, E et nei M. nevennei Ci (prosse grunda D. erants durs).

A , mage de la valeur meunière, la valuar semonhère peut se resamer au rendemit maximum en semonles, dans le respect d'objectifs qualitatifs, de contraintes regre mentaires (types de semon es) et de couts de production, à partir à un los de binettoye et hum daile, pour une praparation choisie et an régrage de moi in défin

3.2. Panification

Dura hibrient on munagere can hibrications artisanales pais industrielles non avens assiste à ane in porein elevolul on technologique qui resulte à la fois du prigres technique (petrissage façonnage el issur terriperit on congention etc. et calication des connaissances relatives à taimat ercipremière et invinecir sines billiantiques et physicolchin icces innocaes dans le aboration du pain. Au card hibes paires traiques se carticles sent par une grande dive site de masses en de foil à bondes evan montrepronaies pains lorge d'interest tordus et pet to pair su

3.2.1. Lateur houtangere

I staget de la valeir d'ut I sation de la limine posit la labrication d'ut procus de bottangerie. Il existe ut elevante technologique pour chaque processis de fabrication par ese uple lui el farine type \$5 qui il ane bonne y il air bourangere pour fabrication de pain il en ceneral, ne valeur les pour la bose iterie il à determination des brioches ou du terra letege et minivaise pour la bose iterie il à determination de la casa fe technologique sa noise la mose a rectore d'un profuecle sonne ise un test de fabrication à echelle reduite.

La valeur pou angore (nor ne NE VOS Treatmore des netions d'souctes

e rendement en pite, si intre de nique pert ibsorber la larre piur en consistance donnée :

remach inhorte de la pate instrude a etre travar les sans di he he de la nelle feat in jusqua fine inssor. Cet e en refer stique qui nel ve prei d'en committe destactors de cellent istematicate de stabilité d'après de a la défentir en de pate.

le deve opper est de la pese et du para sapritude à la resention gazerse et la deformation :

In que no reproductiva a micida hair con ecriodera testure

Lense phie de ces observations cotees la l'executi i dit e dement el pete constitue fair le de vireur be langere exprimee sur 300 noins. La valeur tech via gique d'anci ar ne depend aorien e i de la ou des varietes de bie dont les specificates sont lices principalement trais qualifié et qualité des proteires et aux activité curvinatiques. Nea un insolident fiça on de la valeur e sur l'upas poet el mai il saiva en lecture grace parni les methodes indirectes d'appreciation de la cela ne des farmes on distingue les anaixses rheologiques (a veogramme), es analyses chimiques l'eneurs en proteines), les anaixses cory matriq es dei psi de chute de Hagnere les antivises plivate son in ques lengues plivate son in que s'egranul metrie amico s'encommages indice de Zeleny).

Centeres un this to a substitute healengere des tres tendres

1 Teneur en proteines

In teneur limite infer cure en proteines permettant d'obtenir une panificat on recte est de lordre de la "si pipi pour les farines de type 55 correspondant à roi. Li pour les tiest, e le dépend reanmoins de la quantité de gluten forme cours de petrossage. Le vion 80 % des proteines du ble si ni apies à former du eau après invitritation. Il est en revanche de l'écoc de déferminer une ieneur optime en proteines, en effet des doses trople exces engendrent generité neat des ets pour la fabrication du pain français. De ce fait la téneur en proteines ne donnei que des indications sur la qualité de ble lebe ne peut pas par exemine de tre de distinguer les bles pan frables des bles impanifiables.

12.2.2 Qualité des professes rapport glutemine gliadine

proportion de ces deux fimilies proteix es completena de lears propriétes logiques est un facteur de viricion de la qualité bou angere des farmes. Des legurem e il la societat cette mésure à la vileur bou angère : il citait me reférence d'une pomie vi éair un rapport de 0 à et ajentait in l'usqu'ime con est not circ de gladire cide fonne une par de response d'une par le reprise par la ferture proton. Il first que le pressur en est person est person partie le traininger et que il pute me l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir le pute me l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir le pute me l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir le pute me l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir le pute me l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de la existir l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de l'operate le volunte per tint e tresai la levaurine de l'operate le volunte l'operate le volunte l'operate le volunte l'operate l'operate l'operate le volunte l'operate l

e ripport chiten le glater de sa caracteris de de la varieté mais l'evolucion na des techniques e literales (manere des apports d'encrais azores, et des acors de ceve premiera du ble qui sent des l'éteurs inflatais sur la teneur en eines. I pe i etre de ern ne par chre nate crophie de perment un l'es rapports les bres la gers se situert le tellement i ix de tours de 0 billionse d'exitive l'éprieurs à 0 à le gitten appareir ares extensible et a l'overse pour des rap

es perients a 8 in obtion in excess de resistance des pares

i pinente in de la tercar en plisannes est proportion relle i i iuginenta i or de cur en procentes, la lege ir en glaconnes e cut assez constante por rai e verre e le donnée le ces var at oris an glacot na valeur bellangere.

Indice de Lelem

te mesure est basce sur l'absorption d'eu par le gluten et son gint ement présence d'acide de le la farine est nierrigée à une solution di décidité de le le spre appe est misse au repos et une sol mentation se le progress se per titt onto du labe. La haiteur di dépot dépend de la quantité des proteines donc de la quantité de la quantité de celles et

or restrict a sectimentation on make de Ze envipeut varieriente. In mili pour innes les plus faires à 80 mili pour les valeurs les plus l'artes. Pour les bles est à bou à igene courante la plage de 30 à 40 miliest so ha table. Les bles

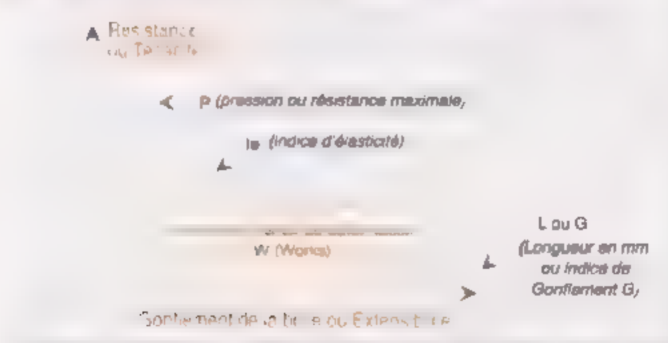
dent hardice es un er car a 20 ml, sont acceptes pour la commercialisation et destines à la biscusterie.

Stone In Seld

La lorce boulargere notee W est est de il partir clane pate de forme et des salee 6 meet dins un petron de laborateire. Le temps de petrissage et la cheur el end sont normalises. À lossite de petrissage la pate est laminée et découpée el éprouvettes e réalitres. Après un temps de renos de 20 min, on procède la gain le ment de ce se enrouvette et on enregisare la del rimat on de la pate it squ'alectate ment (figurés 75 et 76).



I gen " " De word hoe lapach have grape de China



I know to the Arceogramme (courbe do resistance dans la bulic en topic) to do pentlement)

Le travail de detorma on Wou surface du magramme est assez me, corre e a la quantité de gluten. La resistance max male P. Lindice de asticité l_e et l'indice de gentlement G sont des indicateurs de qualité des propriétes rhonogiques des pates (resistance, extensibilité).

Le Wid une farinc destinée à la poulangerie ne doit être ni trop faible, ni trop fort (tableau 33) des bles à forts Wipeuvent être pena isants lorsqu'ils sont atribées purs, mais sont très recherches pour l'améliorat on des lots de bles courants. La moyenne des Wides farines destinées à la bourangerie pour la fabricat on du pain courant tableau 34) se situé entre 180 et 220 avant incorporation facultative de products d'addition.

the contest in Analysis des parametres alveographiques en fonction à une utilisation en partification française (sans présence de produits d'add fron)

Appreciations	P	G	I,	W
esaffisan	(20	14	150
Moven	4-2-60	20-35	35.45	50-180
Boo	MBY	23.24	45.45	80-220
Élève	> 80	>24	> 55	> 220

. lean 33 - Valeurs indicatives de W pour différentes fabrications

Destionilons	Force boulangère moyenne en unité aivéographique (M) (farines ne contenant pas d'acide aicorbique)
Pâtes brisées	120-140
Pates femilietées	180-200
Pites sabilées	150-170
Para de tradition avec pointage long	150-180
Pain de tradition	200-220
Pain courant français, pizza	180-220
Pair pousse controide et skant	2.86.250
Pain français par congélation de la pâte	220-270
Hiscottes, pain de mie courant	200-240
Brioche	250-300
Pain de mie americain de type buns	> 350

1225 Settivite autovatus

I activité amylasique qui détermine la fermentescimine de la pate dépend des rotions el mat ques jusqu'à la récolte et des conditions de conservat on après le En effet un bie humide passe assez rapidement à un stade de prégermina et de germination conduisant au développement des activités enzymatiques, imment d'hydrolases dont le role est de seinder les substances de réserve (proles am don lipides, etc.) en éléments suipples utilisables dans le développement i nouvelle piantièle. A un stade avance de ce processus de dégradation le bie est plus panif able ni utilisable pour d'autres applications. L'exces d'activité amy-

lasique conduit à une acceleration de la fermentation et au roug ssement excess f de la croute du pain. A i inverse un détaut d'activité amylasique ralentit le process fermentaire et les pains sont aiors moins developpes et présentent une couleur de croute pale : ce détaut peut être corr ge par un ajout de farine de malt.

I activité amylasique est appréciée par deux méthodes basées sur le niveau or gelatin sation de l'amidon, le temps de châte de Hagberg et l'amy ographe de Bi-bender (figure 17 et tableau 35). Ces méthodes sont basées sur la mesure de viscos te, qui chute au monient de la gelatinisation lors de hydroxise des grat des ples amylases.

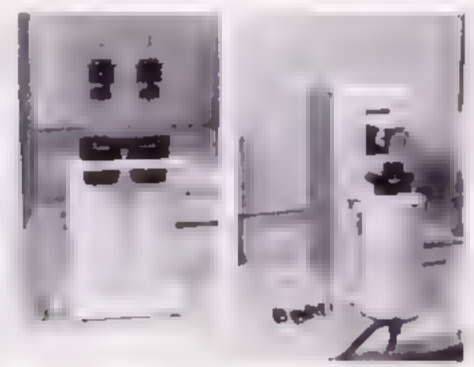


Figure 77 - Appareil de Hagberg

wester 3 5	Viewse des	valuums de	temps de	charge de	Haztare

Activites	Temps de chute de Hagberg (s)	Vinvlographe de Brahender (Un tes Brahender)
1 5 - 69	V-16	4 N
Norma es	75(2. (11)	• и - ≰ н
, 11,4	550	4.10

3.2.3. Conduites de panification

3231 Perriwage

Cette premiere operation, dont les techniques figures. Net 79 ont beautoup evolue à un impact in portain, sui la qualité du pain celle a trois objectifs principaux content on d'un metange him ogérie des différents ingredients i arrico qui sel leva nient, la texturation du plus en en aleration de la pare.

L'intensité de peut soage varie en forchen des caractéristiques sonha ées de produit tim. Son efficacité pour un me ne apport energet que dépend des propueles de la pate variables selon les rois de farme. L'est possible de program it en l'arret du

Formule

Composants	Pétrissage conventionnel	Pétrissage amelioré	Petrssage antensifié
Farine	100	100	100
Sel	1.8 - 2	2	2 - 2,2
Levura	1~1,5	1,5 - 2	2-3
Eau	60	60	80
Acide ascorbique	9 E	0 20 рргг	25 50 ppm

Pétrissage (pour un petin de type aus oblique)

Lent (40 tr / min)	10 – 15 min	2 4 mrs	2	4 m/n
Rapide (80 tr / min)	0	8 12 mm	18	22 mm
		Pointage		
		Pointage 1: fermentation)		

Juise en forme

		Apprèt.	
Jures à 21 ° °	p + r M	1 r 30 4 h	26.36

Scardication

5.35500





petrin en fonc, on de l'energie dispersec dans la pate ou de l'augmentation de temperature puisqui l'y aire ation entre le évation de temperature et le travail fou ni

Dans it can onle petrassage ust real se en cave formed il est possible d'a terre un traval en surpression da en depression vide par iel. En surpression intriduction de l'air en proportion plus amportante que dans les conditions normales de petrasage assare une forte acration facilitant les reactions d'oxydation favorables à la creation d'inclusions d'air, in ais un exces conduit à une legere infégulante de la structure als colaire. Sous vide un dégaze la pate la texture devient très héteragène, ette se caracterise afors par une dim na un du nombre d'alvooles, très irrèglitères et aux parois épasses. En revanche une agere depression en fin de petrissage permet d'opt miser la régularité alvoolaire suis d'innaer le non bre d'alvo des les et et et et d'une surpression preu able puis d'une depression sont notamment recherches dans la fabrication de pain de mie.

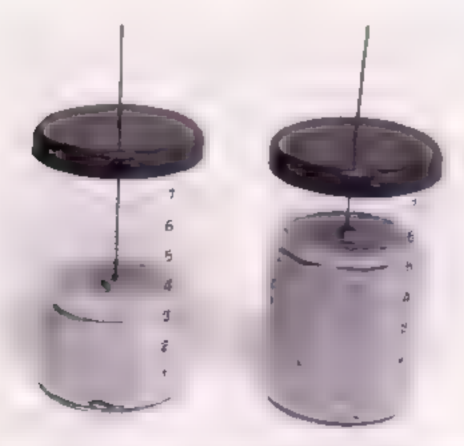
12.12 Franchism

Elle recouvre à la fois des actions microbiennes (levures et bactéries) et des mod fications physico-ch miques de la pate. Au cours de la termentation, la préparent de la force ce qui correspond à une augmentation de l'elisticité, une diminition de l'extensibilité et du relachement. Ce phénomène s'explique en grande participar l'oxydation des proteines favorisant la formation de l'aisons disaffures entre les molecules constitutives du gluten. la fermentation len provoquant une mise et mouvement permanent de la pate l'ére les conditions favorables à la rencontre des molecules réactives. Cette prise de force est indispensable pour assurér une stablique su fisante de la pate boulangere jusqu'en début de caisso. A de fait la pate rélache excepte si fon ajoute un produit comme l'acide ascorbique cupable d'acce erer les phénomènes d'oxydation sur le gluten le controle de cette evolution se fait principalement fors de la première étape de fermentation que l'on nomme pointage.

I a fermentation engendre egalement un travail de deformation complementaire au petrissage et contribue ains) au développement du gluten, au gross ssement des alveoles préexistantes et à leur irregularité (figure 80). Un absence d'acide ascerbique et lorsque le petrissage est court (oxygenation laible deve oppement du gluter l'inite) un temps de poir tage long est nécessaire pour par a re-a structuration de gluten et assurer une prise de force soff sante.

L'orsque les conditions de stabilisation de la pate ont été definies itemps de pontage ou présence de produits de nature oxydanter, les opérations de mise en forme se succèdent avant la dernière étape de fermentation pendant laquelle la pate se deve oppe. Cet apprêt est conditionne par l'aptitude au développement de la pate à a sa stabilité au nement de la mise au four et en cours de cuisson.

La evure de boulangerie incorporee des le stade du petrissage produit en milleu non oxygène du gaz carbonique, de l'ethanol et quelques composants aromatiques secondaires, à partir de sucres tels que le glucose. En absence de levare, il lau exploiter la flore endogene de la farme en elaborant un levain naturel (tableau 36 La farme preferentie) ement la farme complete contenant la peripher e du grain apporte des levures et des bactèries, mais la concentration de ces micro-organ smes est mautifisante pour assurer la fermentai on d'une pate en quelques heures. Il faut



giov 80

Mesare, is de « pousse » pour la mesure de l'act vite fermentative

re les développer à partir d'une pate qu'on laisse fermenter spontanement par le success un de ratra chis (petrosage du levain avec de la farine de l'eau et de lar), on rendavelle te milieu pour permettre un redemarrage et une multiplication in milieu aerobie et de levain e abore sert de ferment pour une pate panifiée airsque l'activité est devenue constante.

La maîtr se de l'activité et la stabilité d'un leva n're event da professionnalis ne boulanger. Il en résulte des différences qua itatives (volume l'aromes, gout) qui it l'origina ité du levain naturel. Les industriels de leur cote ont plus de difficules à assurer sa régularité la cause de la faible flexibilité des systèmes de production indomatisés.

7. 16 ■ Principa es levures et bacteries des levains naturels et des starters

Levures		Bacter	les factiques	
Fapeties	Dimensums	Espèces	Dimensions	Vode de Germentation
Sele Hell III. CON C CONTROL Sele Hells III. CON C CONTROL	-0 _{ја} та а	Laction on his or Lactional lines of the back the back to be consistent to be consistent.	dd han)	heterofermentaire heterofermentaire heterofermentaire heterofermentaire
Candida holmit	50 µD;	Lactobacillus casel Lactobac i promoroni Pede occus ceresi in	1 1	homofermentane homofermentane tomofermentane

La divers te aron alique developpée par les différentes voies termentaires es obtenue lorsque l'on favorise l'action des différents micro-organismes présents dans la tarine en privilégiant des durées de termentation longues assurées par des doses raisonnables de levures de boulangerie.

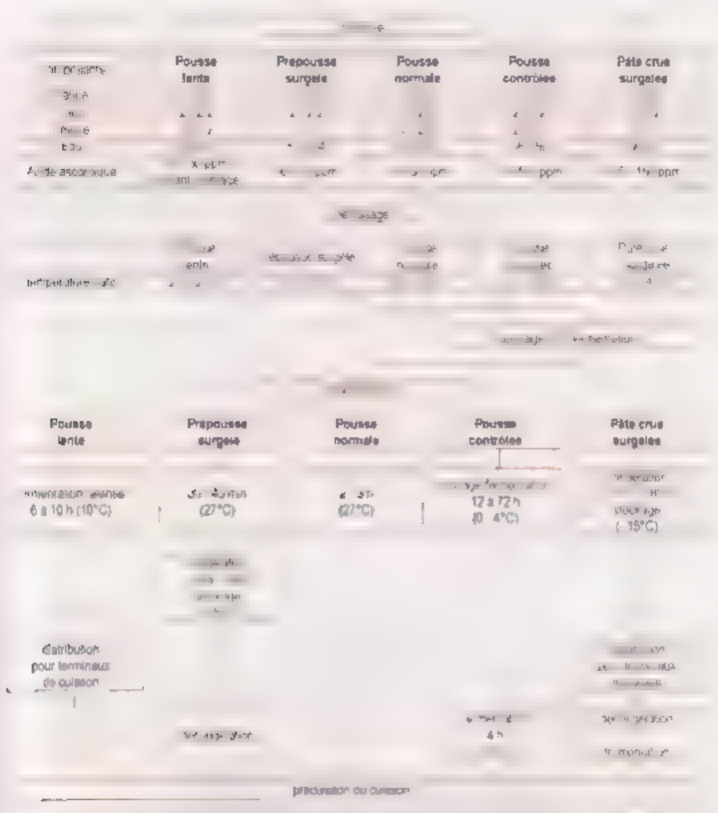
3.2.3.3 Diagrammes de termemation

Le procede de prefermentation conduisant à l'élaboration d'un leva no nature etant très contraignant on lus prefere des prefermentations unitées avec un peu ce levure (figure 81) on des bacteries factiques autorisées (starters). Ces cultures, bier que produisant moins d'aromés et d'acidité que les leva ins naturels, contribuén néanmoins à une a neilloration de la quante organolepique par tappor la un ensemencement direct par la levure.

	Prefe	ermentations	
Composants	Levan (naturel ou ensemence	Pâte fermentée (lésain de pâte sponge)	Poolish (pâte fermentee liquide
Fanne	100	100	100
Sel	1a2	18a20	18a2
Levere	0	182	0.5 a 2
Нац	50 a 100	60 a 55	100
Préfermentation	25 a 50	10 a 30	25 a 60
		Petrissage	
		Pointage	
		1.kse en forme	
		Aporét	
		Scanfication	
		Cuisson	

Figure 8. I Tubrication du pain trançais avec prefermentations

La conduite des prefermentations, plus contraig antes qu'une fermentation directe, peut être maitrisée grace à l'utilisation du froid dont les applications son apparues aux d'élèrents stades de la fabrication du pain, notamment en deuxième fermentation de la panification dite appret (figure 82). La refrigeration permet des temps de réport de 72 à 72 hiet namet de la fermentation par congelation de la pare



thion directe a la levure a basse temperature

res le façormage permet sa conservation pendant quelques sema nes a que cues
 k Ce procede offre la possibilité de vendre le produit à des achéteurs qui ne sont
 not langers mais qui possedent un manasin ou s'operent la cuisson et la vente
 c technique à notaniment permis l'exportation du pain français

Li surgeration amene le boulanger à prendre un certain nombre de précautions peuvent dim nucr la prise de force et impliquer l'utilisation d'acide ascorbique indommagement de la structure glutenique semble d'autant plus forte qu'elle aura developpée par voie de termentation avant congélation et que l'hydratation aura poussée. La structure à véolaire des pates congéles est plus irregulière et les parois pius épaisses.

La technique du prepousse surgele encore perfectible pour le pain courant français, est opérationne le pour les petits pains et les viennoiseries. Il le présent l'avantage de stopper le développement de la pate après un premier stade de les mentation (developpement inférieur aux fabrications courantes), ce qui permet acconserver son potentiel de développement après décoi ge ation aux alemours de 0. Cet cuisson Cette technologie permet d'approcher la souplesse d'ut l'sation d'précent tout en ayant un cout energetique de production et de stockage plus faible. Pendant de nombreuses années on considerait qu'elle ne pouvait dopner de resultats satisfaisants notamment à cause des éflets de la surgelation sur la perte importail si d'activité des levures incompatible avec les exigences d'un deve oppement satisfait sant au four) et sur s'a terat i n'de la structure gluten que Neammonts dans certaines conditions, il est possible d'obtenir une quable satis atsante avec

des farmes tres riches en proteines (augmentation de la retent on gazeuse) ;

- un surdosage de levures;
 une preparation de pates souples sans être trop avdratees;
- un temps d'appret court ;
- des doses fortes d'acide ascorbique : une association d'enzymes et d'emplisifiants.

La perte d'activité des levares et la fragil sation de glaten sont également limitées par une stabilisation de l'eau à l'aide d'hydroco loides comme les gommes de guar ou de caroube

3234 Larmage

La necessité de mettre en forme les pales s'in pose par

l'élaboration de produits correspondant à des unites de consommation où de conditionnement ;

la precision des masses pour des raisons reglementaries (figure 83)

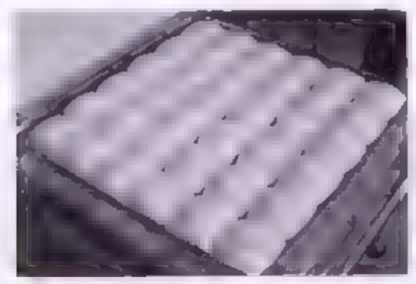
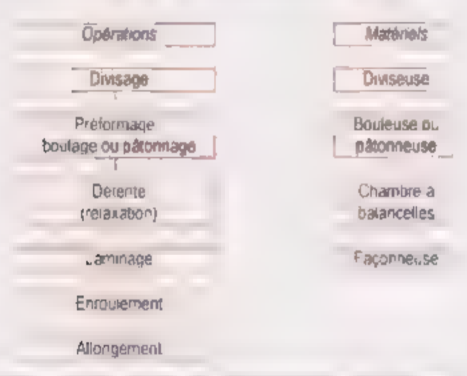


Figure N3 🖶 Division mécanique par grille

le developpement de forme esthétique et attractive (aspect marketing). l'elaboration de pet is formats facilitant le travail jusqu'au conditionalement des produits euris ; les condit ons de cuisson plus rapides et regulières

l'orientation des structures alveolaires térfférences entre du pain de mie, de tradition ou de campagne).

L'operation de formage manuelle ou mecanique des pates comprend classiqueent plus eurs étapes (l'gare ×4), de la division préalable des patons à leur mise en , rme progressive ; le senema mécanique est peu différent de la pratique manuelle, « ce n'est dans les contraintes exercées sur la pate et le remp acement des phases de » (ge manuel par un enroulement en façonnage machine)



gure 84 Differentes operations realisées pour le formage des pates.

La comprehension des modes de deformation au laconnage unsi que la ma trise as vitesses et des contraintes de deformation à permis en caracterisant les propries y scoelast ques des pates, de m'eux apprehender leurs comportements au façonnage et d'en optimiser la qualité.

Les equipements industriels recents de façonnage permettent de realiser une se en forme et un allongement progressif des pates, en alternance avec de cour , phases de repos (re avation) suffisantes pour provoquer des déformations sans sques de décharement. Cette diminution des contraintes dans la pate permet une , lies re regularité aiveo aire sans dégazage excessif. L'enchamement d'aperations , s'inombreuses mais plus courtes permet également une augmentation des débits , le diminution des durées du début de la division à la fin du façonnage, tout en soirant la mise en forme de pate de grandes longueurs et de faibles sections. L'induction de systèmes de calabrage et de centrage sur les lignes automatiques de prication assure une tres bonne régularité de longueur et de section.

1235 Casson

La calisson resulte d'un echange de chaleur entre l'atmosphere du four et le proit I energie peut etre transferée par conduction et ou convection. Sous l'act on de chaleur se produisent une expansion et une transformation physico-chim que de pate (congulation des proteines, ge at nisation de l'amidon pour les pates hydratees, reactions de Maillard et de caramel sation. Ces modifications déterminent la qualité organe ept que l'aptitude à la conservation et la digestibilité qui dépenden des conditions et de la conduite de cuisson.

Parmi ces transformations, il est essentiel de minit ser l'expansion de la pate pour obtenir des structures eueres inachatases ou triables. Les actears qui entren dans ce processas ont de alete decrits i production et expansion des gazi elas els de la pate et resistince à la deli imation aptitude à retenir les gazi. A ces pile iome nes s'ajoate une phase de dessiceation pendant laquelle l'eau en cours d'exaporat a permet de mainter à dans la mie une temperature voisire de 100. C. Dans le cis d'une precaisse ni le niveau de destivaire atien est faible ; ci revanche, la maittise de l'hum due residuelle est importante au cours de la cuisson finale car el ci conditionne le deroillement de la reaction de Mailland et les caracteristiques sens inclus du pain. La precuisson permet de stepper le processas de fabrication à un stade oille pain peut être stabilise par conservation à temperature ambiante ou stabilis itoi sous gazi cotre (preciat triis) ou par conge a un opreciat surge et te alien assi tant après la cuisso i finale les caracteristiques qualitatives d'un pain etait.

I apprecia on de la qualité de la cuasson peut être effectace par le nochanger comanière senser e le (con eur croi si l'anti-resonance du parar et pai pesce civaluntion de la perferer et.). L'instrumentation des fours industriels par des capiters assi utilità a estre de l'unit dite et de la coule ir permet d'ai fornat ser la condunc de la cuisson.

Des systemes de cal six ni par convection avec commité sapport de pate des intes se sont le gement developpes aussi blen en ant sanct avec les fours interfs que nous me avec les l'urs nu nels. Ma ere tout le n'eonstate avec le deve oppenent de para de teadh on francaise issu de pates bydratees nell stabilisées avait teatsson en et fin la se elest n'ices adapte à cal se des transferts de châlent par es not le on l'es triusterts de pate sur un tapis ou une pet elléessaires bien que contraignants ives ce type de tour un trius son se en plus interres dens la conception de neu veuex fournits yis bles par les consonnateurs. En indestrie le deve oppenient le fours tunnels avec soles de pierre est significatif

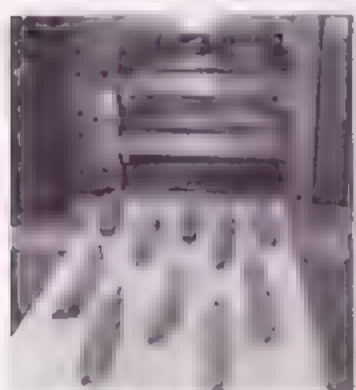


Figure 85 Defourmement du pain d'un lour à sole

3.3. Pastification

Sais le terme generaque de pares nous pouvons dechner tout un ensemble de produits.

IN PATEN SECTIES

Ces pales sent de petits firmats (cpaisseurs, surfaces) et souvent al onnées de il acid te leur sechage pour permettre œur conservation avant feur caissent ingle ure 86). Elles sont consominées principalement dans des brail ons ou potages et iposées mijoritairement de semonles de bie dur

D-PATES FRAR HES

Consummees assez rapidement apres lear labrication, le sechage tres, mile a sor objectif dissorer tir in nimum de tenue. Cuates a leave eiles serveit de base de support a des preparations calmaires et sont non miment consemmées fincies es pates franches sont compresees de l'irrae de bas tendre meme si progressivement, bie dair s'impose. La l'abrication de ces pates est art sana c'el essentic tenient lie la base, barre de bois fixed avec un système d'inticialition à l'extrem te rie tribie basse, est le sent apparei utilitée. La pite preparee à la main es places ni cable est tribia l'en l'en compression avec la barre. Les operations de divisinge de faço arige qui saivent sont enacrement manuel es

IN PATES FARILIES

atre it cans cette categorie les appellations « ravichs » «terfell n », etc. Les cles de contriercial sation imposent pour la partie pare l'at l'sation exclusive de oules de ble du . Toutefo si ces obaeat oils ne concerne it pas les special fes anires preparées par les tra teurs et les restaurate irs. La farce pet tietre consitie de vindes de porci de veau de breut, de volai le ou de mouton.

DOT SELES

As plan reglement ore le consceus est ma defini et s'apparente pour ce qui est consceus non prépare n'aux pates aument ures l'e consceus, torme au départ n'hélange de semon es de ble dur de différentes grandlometries et d'éau l'est e cult seche et tamise. Le consceus commercial est un grain « de semon es » l'est a qu'il sui l'il de relivérater à l'éau tiede ou à acau chande avant de le récure à n'vapeur dans un conscoussier.

Traditionnellement la preparation de la graine de couscous se fait de la mainere de les lemmes preparent la graine en la roclant à la nom avec heaucoup exterité. Semoules de hie dur et farine sont placees dans un plat en bois ou en re da te, avec un peu d'eau froide salée, en rou ant la semoule la farine s'aggliste progressivement autour de chaque grain. La graine obtenue est ensuite passee dimis, du qui permet de trier les grains selon leur grosseur. Cette operation ternée, la graine est prête pour la cuisson » (1 arousse Gastronom que 1984).

Les caracteristiques des pates fabriquees à partir de semoule de ble dur et d'éau et présentées dans les tableaux 37 et 38 : les aspects réglementaires rélatifs à la



Figure 86 Pates seches et couscous.

preparation des pates al n'entaires et à leur denoin nacion sont defin sipar le decisin° 55-1175 du 31 août 1955

Tableau 37 - Types de semoutes de ble dur

ou a semoule de ble dur de quab c supérieure »	555 E
« Semoule de ble dur » ou « semoule courante de ble dur »	1111

Taux de cendres maximum 0,80 % toterance 10 % pourcentage ramene à la mutieze séche)

Taux de cendres maximum 1,30 %, tolerance 20 % (pourcentage ramene à la matiere seche)

Tibi en 28 | Principales caracteristiques des pates de se totales de bie dur

Caracteristiques qualitatives	Pates de qualité superieure	Pâtes courqutes
are concres	METHOD SS FEXT AT USE	Maximum 3 mm
Taux d'acidite	<0.05 % MS	50 07 % MS
par rapport a la patiere seche)	extraine on general audice.	comme or access hindre
faux de proteines (par rapport à la motiere séche)	Minimum 10.5%	Minimum 11%
Taux d hamidite	M. verness (1.8) outefais co aux pates fraiches vendues	

3.3.1. Valeur pastiere

Elle peut être definie par :

l'aparade des semou es ou far nes à être transformées en pales (facilité de maiaxage de tref age mise en forme au travers d'une foiere et de séchage) ;

l'aspect des pates (ceu eur jaune homogene brillante, de surface usse) la prasticité des produits crus et cuits .

l'aptitude à la cuisson tabsence de colfant et de del tescence).

3.1.1. Apriliade des semotoes de ble one à être transformées en pares atimentaires.

Actue lement il n'existe pas de grandes differences entre les bles disponibles ir le marche français, excepte si l'on est en presence de semo iles de bles germes aque innée les nouvelles varietes de bies dars destinées nux semochers et tubrium side pare font l'objet d'études et d'observations dont les résultats permettent de sirecom pander soit de manière globale, soit pour certains et téres qua ile comme la couleur ou la tenacité.

x372 Aspect visuel des putes

On recherene des pates de couleur la nellambrée de couleur brune minimale, les piquies, ni points blanes, non gercees, bi l'ante et de surface lisse

La coulear pluce est terrement influences par la menesse en pigments lipid ques expelicarotencides, mais le dosage de ces pigments est insulfisant peur pie uger el intensité di « piune » des pates à imentaires. En effet la lipiexygenase présente las les semocles risque en presence d'oxygene de pi voquer en part e leur deciation ai coers de labrication. Les condutions de pistification tempattage, présge sous vide, conditions de sechage, peuvent ralenor ou accelerer ces, cact ons exidation. L'incorporation à cours de la meature de germes dans les se noules inne line activité, ipoxygenasique plus importante.

La couleur brune a une double origine :

le brun ssement est d'autant plus important que la teneur en prote nes est e evee un exces d'azote en culture pert donc être preindictible. La presence de l'album ne prote de nature lement colore apparatrait comme un facteur complementaire.

tes pilypie o oxycases sont tortement impliquees dans le branissement enzyma que l'es avancees de la genetique permettroni dibbteoir des varietes à activité polyphénoloxydasique reduite.

I morce de bit i augmente avec le pourcentige d'extraction en semoi les pasquit in aximum. Des temperatures clevees en debut de sechage redu sent cet e net vite avillatique et assurent une dimination de l'indice de brun.

Les gerçures resultent des effets de tensions en plur es provoquees par une manke conduite du sechage. Elles ont pour conseche rech des cassures à l'emballage ne moins bonne te me à la cuisson. L'aspect l'isse et bril ant recherche est prins ne pent lie à la nature des faiteres des moules de la presse treffen ou bronze plus ou moins usagé).

3.3.1.3. Resistance des pares crues

Dans le cas des pates craes la resistance à la rupture conditionne son aprit de à ne pas se briser airs des manipulitions. Cette carac enstique est essem elle post diminier les perfes à compaqueraire et pour presenter au consommaierr des pri du ts entre si et receptables. Else depend des conditions de pastitication et du la quante intrinseque des hies. A qualité de gillion sensiblement quale la teneur el proteines influe sur la solidité des pates.

13.14 Apritude à la crission et qualité des produits

Files comprendent

• Le remps de constant qui post etre e insidere e imme de le inps necessaire pour gelatinister totalement i amidon. On peut l'apprec et en cerssant une pate e ille entre deux pluques de verre et en observant le coulit de la pate. La presence d'une agne blinche en de points branes maique que la pate n'est pas encore euite n'ese (figure 87).

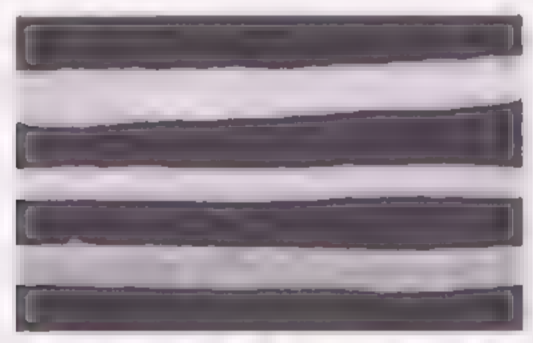


Figure 5. Degre de c. ss m des pales. De han en los sarceissen sot unl, nsi di sant

The errors in a mail de consson pour des spaghett sitrançais (co. 1.5 mm) est de l'origine de 8 à 7 min dans le au bou hante pour chien rides pates le acción la consorma di on let var el salvant les geats. Il semble que l'ecart entre la temps opinha et le temps on moral de l'ire e de 2 à 5 min sont d'ad ana plus clève que la terrer en prote nes est grande opites aux cu, is par exemple. Le temps max may de cu sis d'est celuminade d'agrae la structure de la pate se degrade (figure 88), la diference avec le temps min mail renu comple de la resistance des pates à la safe isson, es doit le re aussi d'eve que que possible. On observe egalement ane diminution de la couleur avec le temps de cuisson.

 Le gent ement ou absorption d'eau , entant la cuissan traduit des modifications importantes da niveau de la pale (gelat misation de l'amidon et congulation des prote ness, et se mesare en determinant le poids des pales avant et après cuisson. En





В

t gine vs.

I clerance des pates à la cuisson.

L pates avant une honce tolerance à la coisson.

B putes collantes qui se collient (mai vaise tolerance à la cuisson.)

Photos: J Abecaus s Into.

an role important. (Lest optimal a une valeur de 6 (proche da pH) des prote nes de pate), conditions dans lesquelles les pates se di atent noins et sont moins collent es quelle que soit la variete de ble y compit s'en s'arctisson. A pH 4 et 8 la cital te si moindre et a pH 2, es pates ne gont fent pas.

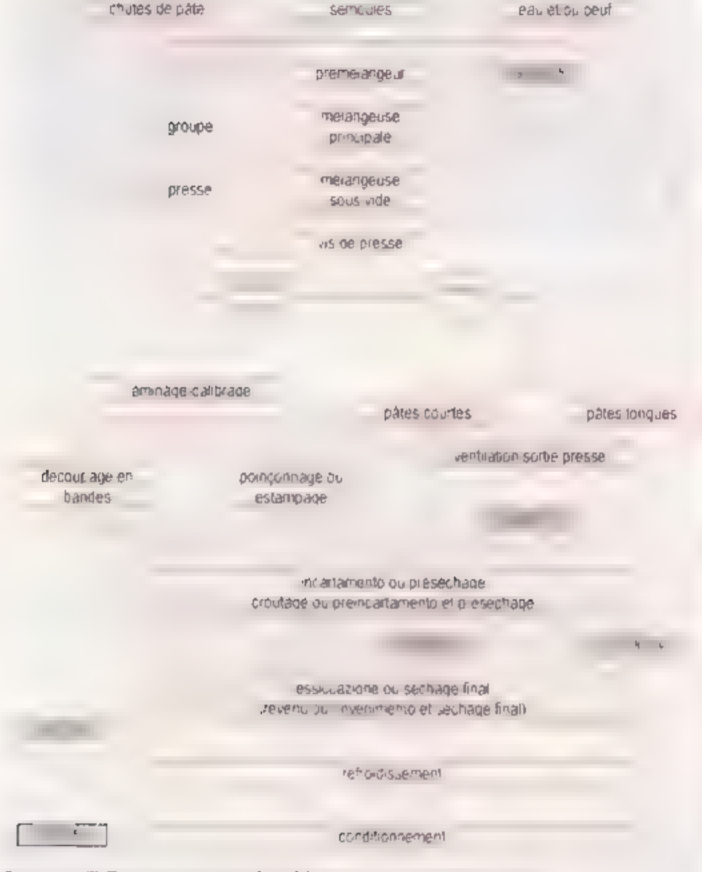
- La texto e des produits en its est caracterisce par la termete ou resistance à la ent et par l'el ist elle lan spaghetti est d'a mant plus resistant à la sureu sson que le nps de eu sis in qualit supporte sans perdre son el ist ente est long.
- Leant the surface are profit to chair peut être similariement ou nen confint ou at except. La delitescence (destruction de la structure de la pute et evacuation de idon dons leau de cuisson) est un de autigrave lorsquid appurait des le ten ps auni de cuisson (influence très forte de l'origine des bles).
- * Les chricierist ques sensone les far inte et gosti dépendent des cordi ons de conage et de la qual le et quantité des protoines.

in resome les différences de qualité à limitre observées serient dies à la son moins grande aptitude des proteines à termer, en cours de pastificition, iles capaire dinscrer dans ses mailles les autres constituants. Les conditions infocation des prites (malaxage compress on lesaillement traient un ole non la grant estimate du reseau proteque forme. Un reseau proteque trop lache se echipper les granules d'im don l'ormant un empois a la sittace des pâtes qui seviennent alors collantes, voire delitescentes.

7,3.2. Conduites de pastification

1) Pales

a rigare So presente les différentes voies technolog ques radistric es de postification



F gure 39 III D agranama general de fabrication industrie le de pates

D REAL OF

L'operation de pressage est precedee par les étapes d'hydratation et de melange. L'hydratation doit être sul sante pour former un reseau glaten que au co, is du pressage, sons être trop elevée car les pates deviendraient co laptes et se déformeraient après trefrage, de plus un exces d'hydratation conduit à des durées et des coats de sechage elevés. La jourchette d'hydratation est donc très étroite (de 30 à 33 %), et doit permettre au mélange d'être à un niveau de consistance ou « point de pale » constant. La répartition de l'éau doit être la mélaleure possible pour assurer

comogeneire de la pate au cours du pressage. Pour repondre a certe exigence, une naturometrie de type semon e permet de immer les lia sons entre ces constituan s' nut en assurant une repart tion la mogene de ceau en surface des semon es. Le impsi recessaire pour que chaque se nicule prisse s'he niditiet en profonueur est. El rare de 15 à 20 man dans les me ingenses es plus cour intes. Il peut e re reduit ces des pre universes ses rapides et avec des semonses plus times.

Les seniou es hydratees et me angées sont progressivement con prossees dans la solutions on la pression afte an int son max it unit 0 MP it at l'avour de la tête et solla pare des aent plas homogene et la structure gluten que aes ent con cour condict cette operation la matrise de la temperature est indispensable car el continue la viscosite les activités enzymatiques residuelles et la regulir te de structure amiden projettes les activités enzymatiques residuelles et la regulir te de structure amiden projettes les altitisacion conquiation. En tete de presse la rigiliration geometrique des fil eres permet la creation de différents tormals de pates.

▶ SECHACE

Overstrigue ger er den ent deux phases principales

le presect de ou recirement, roomner la consistance qui entir ni perme d'els niner 30 (pales courtes) à 40 % pales lenguesi de l'ect contende dans la nafe en en nair mui ni de temps, variable en foner ou du formin et de la temperature l'exipora on dins ceste plaise de seel age est irregulière les parties periphés i ques ela it plus seches que l'interie ir ce qui assare ancitent re de carton. Ce dessechement de surface en telé e co lage il ci rattermissement e a en resulte per ne d'amel orer la s'abacte de l'el princide la pate pour eviter l'iplatissement ou l'altongement :

le secrage i nil ide i di fronze veri i incider etre prigressit avec event rellement are al eriance de sechage et de recea robrage di ravio te a incidentali ci qui permet dieviter des contrictions in portantes e transant gerçures. Tehres in reptures de pute not imme i la basse remnerature (* *** C). Dans le casi des hautes temperatures (%), (b). C) in drift sion de l'est au trivers de la pate est pres forte et la pate garde son etat plastique pisqu'a des hamitates vers nes de 12 % ; il n'y a done pas besoin de rinvenimento.

Le sa hoga i sa minim s'effectue sur des char o's statiques à chassis (potes untes) du la camies (por es longues). Un appoir d'sir chinid de que ques degres concers à la competative exterieure es nécessure (35.46). (por l'incompetation est variable su contistements idurée movemble 24.73 h a 30.40. () H_g 50.3.9.4

La vechare continu consiste a asserer le deplacement des pates dans le sechore ure 90 constitée de zones actives de ventilation et de zones no actives. On distingue trois types de sechage :

le sechage i basse temperature (BT) à 40.60. C pendant. 0 à 20 h. le sechage à haute temperature (HT) à 60.80. C pendant 4 à 10 h. le sechage à très hai te temperature (THT) à 90.130. C pendant 1 > 30 à 2 à 30.

In accomplied a play recenterest is seen get IHT qui presente comme avantages und augmentation de indice de juine et une din tration de indice de bran par indervation il partir de 70. Cide la lipoxyget asciendes polypre relocyclases and melle are stabilité des pares par modification province-chamique des proteines (tissofabilisse on qui diffinin le les différences qualitatives dies a influence varietale);

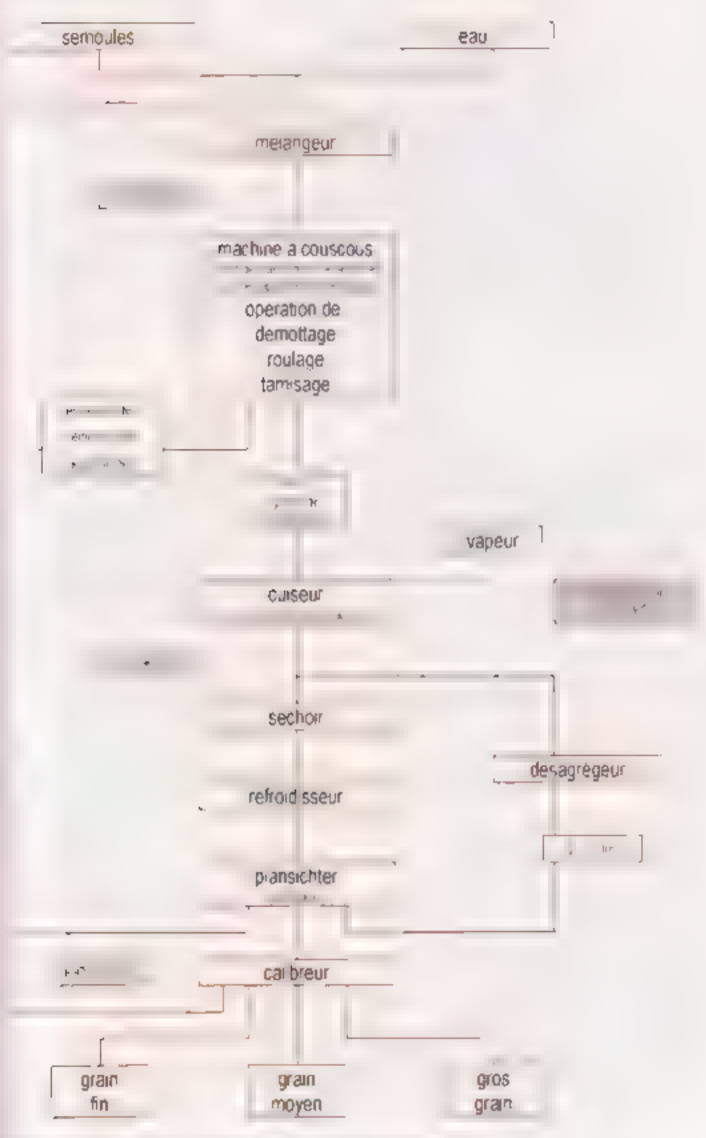
une perfecci y fair nes VB B et D inferie re pai rapport au sectime HT e BT expendant. Langmentation des reactions de Mai lara don nacila disposit bote de la lysme qui est deja limitatic dans resocientes.



Figure 90
Fatree d'un séchoir pour pâte longue

7 to an 39 Principales elitables stages des nates de senior es de ble J. r.

	Couscous courant			Couscous supérieur		
	Gres	Moyen	Fin	Gres	Moyen	Fin
Stanfollet c	1	[000	K _{Eli} a		h	5.,
en jum	1	å 1 800	\$1.250 g		# 1 800	a 1 250
Taux d humidité)	< 12.5 %	- (< 12.5 %	
Taux de cendres		1 à 1.3 %			0.9 a 4.1	
Taux de proteir es		vio a 2			49 3 4 ⁵	ıl
Jaxanata		1.06 355			106 - AS	
Indice de gonillement		> 220	1		> 22)	
de rehydratainer	Absence de l'ales d'as				neces prairy	



🙉 9, 👅 D agramme de l'abricat on industrielle de couscous.

3 122 Consenus

Le conscous commercial (tableau 39) non prepare doit avoir une teinte uniformalegerement eren el exempt de pigares ou implaces diverses sans armère goud acid te ou de rance. Destine à la prepara lon de coascous tradition lets. Il est neumons de plas en plus utilise dans la fabrication du tabor le ci en accompagnement de plats cuisines.

Du point de vide technologique la différence principale entre la mise en forma des pares et di conscous vient du nive li de conesion entre les se nobles hydra ces. Dans le cas des pares les intes pressions imposees aux semonies conon sent a le association en une pute homogene dans le cas du conscous le piveux diaggionne tion es faible. Par roldige l'association des semicales ne repose que sur que caes finisons faibles. Laggione at au si forme don etre stabilise par une precaissi (figure 91).

De l'orge à la bière

cereale a paide originare di Proche-Orient Toree (*Heracum viagri*e) est interim necim l'enaire. De a coltivee par I homme aux temps necli li ques elle est soivre eti gluten et ne peat done pas etre panoice comme le ble. L'he se prete cantage a colti retation de bet il et a a fibrication de galettes et de bisar l'es. De es boud les est pertictre ne au hosard des découvertes eu inaires ce pa nobeisson et at la biere dans la civil sation su nerienne. Au til des siècles et même si la cre othise partors d'intres il gred ents de base, orge et biere soit restees etro le colties a qualité de la seconde dépend intide celle de la première.

If est possible de faire de la biere avec tontes les cereales contenant de famidon as lerge prese te des avillages qui font de le une cere relide, le pour la fabrica in de ceate hoiss in l'in effet. Lorge est une cereale vente l'elle possede not imment acensel, ppe qui sert d'une part a proceser le grant a l'elun picontre les moissires pais au cours des une tent ons et du naltage let qui d'actre purt constitue le aport de fratuit on de la nil sche permettant la separa on des solides au cours de brassage.

con all so retaedement en brisserie des orges a deux ralles (Howard milistrellant) als xirangs (Hordram he cost dura). Les orges à deux ralles ont des granis (ou siets) places symétriquen ent de partiet d'intre de la tage that rach so draison de xipar niveau un épi aplat et seu l'epi l'et central est fertile dans que les orges à charges dassi appe ces ese orgeons ont des granis disposes tout not sonce la gedisein ce six pair niveau un épi de se et toils des épilles sont fertiles. Une vue de de pris d'orge à 6 rates est présentée sur la figure 92. Par à l'eurs se on dite du semis on det not l'orge d'hiver semée en octobre et qui à besont d'etre in ise au troid poir ripouvoir pai sont alterieurement et l'orge de printemps semée out mars et qui n'exige pas de basses températures pour que soit déclencée sa ssance. Les varietes d'orge d'hiver sont souvent à six rangs et ce les de printemps à deux rangs.

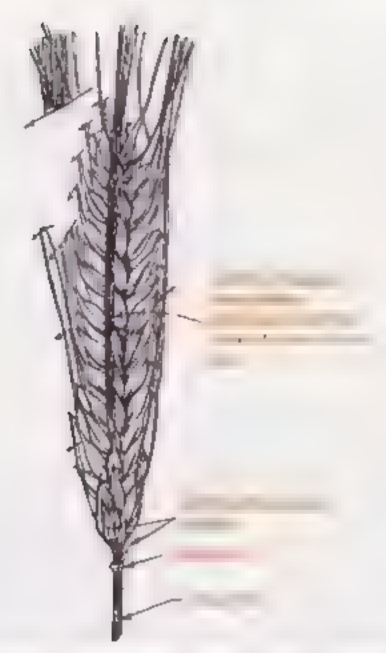


Figure 92 | Vice generale diepis diorge a 6 rangs (UBarris) Agrocar pus Reines

L.I. Morphologie du grain d'orge

Le grain de importe pais eurs parties d'stanctes (figure 93)

endr on siege desactivités y la es de la grante

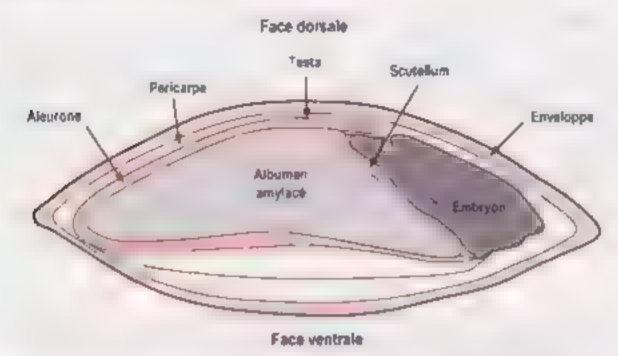
et des proteines de reserve ;

soudes et des enveloppes appelees gonnelles

. Compas nearettainede ape

Chaque partie da grain d'aige se caracterise par une composit on bioch miqparticulière

le per carpe est compose majoritairement de ce lul, se (20%) mais il conae le egalement 6% de prote nes. 2% de cendres, li silla de l'pides et de pentosanes la composition de la testa est essentiellement lipidique.



ம்ந்த 94 🕮 Coupe, ang tadinale dian grain diorge (diapres Carlsberg)

la couche a alearone renterme dans sa partie, a plus externe de l'am con el des proteines et duns sa partie interne, des lipides (30 %), des proteines (20 %), de l'acide postuque, de la sitamine Bi de la cethirose et des pentosanes.

La bomen est const tue de 65 — d'amidon, de 7 à 12 % de prote nes, de 6 à 8 % de mater els cel u psiques d'ins les parois cel illaires (70 % de fi-g., e mes, 70 % de pentosanes, 5 % de proteines, 2 % de glucomannanes, 2 % de ceilolose (4,5 %) d'acides phenoliques et 0.5 % d'acides uroniques) et de 2 à 3 % de lipides.

iii 40 ■ Constituants biochimiques de cerge (== de n'at ere seche)

Glucides	78-83
Amsdon	63-65
Saccharoae	1-2
Sacres reducteurs	1
Autres sucres	1
Pentosanes	8-10
β-glucunes	3-5
Protéines	9-12
Albumines	1,5-1,9
Globulines	0,4-0.5
Hordemes	0,9-1,2
Glutelmes	3-4
Acides aminés et peptides	0.5
Lipides	2-3,5
Acides nucléiques	0,2-0.3
Substances minérales	2
Polyphenols	0.5-1.5
Autres substances	4-6

Le tableau 40 présente la composition biochimique de l'orge. L'orge a un faiteve en amidon et contient peu de matieres grasses tresponsables du gout rare dans la biereil Les prote nes présentes dans l'orge de brasserie permettent de fein n'a la levure les actues an mes indisper sabies à sa cro-ssance.

Lorge a la recorte contient entre 1 et 6 % d'eau. Un exces d'hamiane a percondicions de li n'iter l'i conservation du grain. L'embryon perdant dans ce conditions sa vitalité au cours du stockage,

the state of the s

t.4.1. Unidon

Lamidon est le colls adant le plus innortant de l'orge. On distingue deux type de granules d'amidon :

- d'anc parti les gros gran iles de diametre compris entre 10 et 25 ji ni qui representent le 40 du nombre des granu es d'am don et 90 la du polds de 2am donts o it une temperature d'empesage de 61-62. C
- Gaaare part, les petits granules d'amidon, de diametre el mpris entre l'et 5 jui qui représentent 90 ° les nombre des granules d'unid n'et (l'a du poids l'ont une temperavare d'empesage de 75-80 (l'Henry 1988)

I a temperature d'empesage est la temperature à laque le le granule d'amicgonde et s'hydra e le qui permet aux enzy mes d'agat et notamment de l'hydro yse en sacres fermentescibles (g'uccse matose mato) i ose) et en a-dextra es

Lar idon est constitue de 25 la d'an vlosc et de 75 la may opective 1 a ny esc est en pelyn ere incaire de 500 à 2.500 unites glacoses bees par des l'insors mil 4. Quant à l'in skipectine le est ancienaire rain free de 10.000 à 100.000 enites glucises rees par des la sors (al. 4) et a 16), les chiroses comper antice 20 à 25 anticide glucose entre chaque rainification.

Les actes polysacchar des sont essence te neut les constitaints des pareix de luicifes holysaccher des parietaix) et régréapend les figliacines et les pentosales ou arabinoxylanes). Les perceanes sont constitaes d'un les glucises l'ecs pedes l'aisons (c. 15-4) et qui l'o Dans les pareix de labores les top ceanes noisme es risombles, sont associés ivec des peptides et d'autres composés. Les pencosales oi arabinoxylanes sont des polymeres rentermana des pentoses (l'ellem le xylose qui peut être substitue par l'arabinose. En general plus la molécule est substituée plus la solubilité est grande.

13.2. Proteines

Les ortes brassicoles sont caracterisces par des taux en matières azotecs (prote ness perspeptides, poptides et acides am nes) de 9 a .2 a Parm, les prote nes de l'orge on distingue les albumines (6° des proteines totales) solubles dans les solubles dats Leau, les globalines (4° des proteines totales) solubles dans les solutions sal nes les prolamines ou hordeines (10° a des proteines totales) solubles dans la solutions à cooliques, les glutelines (33° a des proteines totales) solubles dans la solute, les Let prove new 20 % des proteines totales) et les proteines insollibles (N » des proteines totales).

In plapart des enzymes sont des albummes et des globalmes, tand sique les sort des proteines de reserve du grain. La fraction aluteline regroupe à la sides proteines de reserve et des proteines de structure.

Certaines prote nes sont localisées duis la conché à aleurone ou elles ne subisse pas de transformations mins la plapirit sont situées duis les ce lu es de la bisen amylace on elles enseirent les granules d'amidian et sont décradées la militage.

1.4. Effet du maltage

Legal at lisee on military est une careara aux caracteristiques both iques bias ages et block in iques bien determinees. Actuallement environ (1) des viges elles sont transformes en mai. Les malls sont it lises dans le moi de ent ellet est natieres premieres essentielles pour la laboration de beissons ale alisees elles natieres entres centres innemaires car ils appearant des sières non escables et des enzymes l'anniere partie des milits es produite a partir qui mais il est possible de produire du mai la partir de ble de se gra d'avoirre de care de nois de sorgho ou de riz. La transformation de l'orge en mali se fait en signances ctapes. La trempe la germination et le touraillace.

141. Objectify du multage

putant except a most pas attas ib e directement en brasser e des substrats excel carbones netant pas dans un et travorable au bon del incement de la termentation alcoolique

In a fectule for tid abord an nettovalle por il debarrasser l'orge de ses impure es sino calerrage, il nide le conserver que les grains entiers et d'une certaine nai le trei pre leve l'etat ce doinnance du grain d'orge et l'urnit à t'embryot les condises himidite et de temperature necessires à la gerin patron. Lors de celle et, nebe à lie arone produi les enzymes necessaires à la modification du glain onvlase, βiglaca lose peut sonase prefequel le deve oppement crims le grain e poter fed enzymatique permet in transformation de l'abititien authorité de sacres r'la levit e. Le parallage dernière operation mise en œuvre per net de stabilie nait en bloc antifactivité biolog que l'il le consiste en un sechage qui rimiène nière du grain de 45 % à 2 à 5 %. Suivint la quantité de chalcur apposée on , dra in maltiplus ou norns colore le touraillage s'apparentant à une torre in de milt. A us le militage donné au grain à traibilité nécessaire pour son season ulterieure en brasser e l'imélière la termentescibilité et contribue aux etensaiques sensorielles de la biere caromes et couleur.

1.4.2. Trempe

DO LUTUS DE LA TREMPT

I a trempe constitue le apolla plus de reale du procede. L'embry in est expoa une hamidite et une tempora ure foi permettant de passer a tille de active et a decrencher la germination. L'el strecession de per odes de sous a riet de seus el permet au grain d'acquerer il, trux d'ham one d'el viron 45 in el evitant l'asphy vi ce le ma you (l'ette hamidité est necessaite alla gerini a on l'elp quage de l'ore d'il que decienche pour talei iter la gerini a on et assarei l'absorbiten eventeur d'addit si l'a tren permarque le demarrage des syncheses et reactions enzymatique qui se poursuivront pendant la germination.

★ INDICTION DELIATERADE AU COCRE DE LA TREMPE

Les conditions de tren pe dependent de la notore de l'orce util see (varieté 1) l'eléctron proteines etc.) Les orges se distribuent par la quaix de déau encrest nécessaire pour gernier. Mais en pohéral l'humidité réquise var e de 4? Il hydratation du grant d'intépendre aux pes inson ea de la catelle raie rone à la lois paur la production des enzon es et peur leur migration à travers bames. De ples la quaix le d'éau absorbée par le grun d'it per net le conna fication homogée de des tisses touc en it intimisant la croissance et la respiration de l'embryon.

I entree electrost ratent e par les coule es externes impermeanes di grain, o procisement par le pericarpe. Après les premières heures de trempe un report tion es una dia dans le grain est homogene. Les enveloppes gengées d'eau la ssent penet e cellese, par d'Il tison vers la biin en et preferentiement d'ains la region embryon naire le ne abrasson ou une sear l'ent on du pericarpe, act ité l'imbibition.

L'arge à égraement besoin d'ovvigene pour éviter casprivate de combraon. Me la penetration de l'ovvigene ne peut pas se faire forsque le grain est plonge d'instead dans it un temps pro once. C'est pourquoi es in une as appliquementre chaque immersion une période de sous-air.

Downt a trempe certaines milieres sont dissoutes dans lear. Une des membra nes qui entoure la bainen la testa itorictionne comme une paror sem per neibie et empeche la penetration des sels de l'ear dans l'albumen. I action dissolvant se la nie dome aux enve oppes. Peneant la trempe l'orge perd de 0 6 a. 5 » de si lai ere seche en grande part e au cours des six premières heures. Les si bet u ces dissoltes sont de nature diverse, tromi is matieres azotees gon me sacres, matie res minerales.

1.4.3. Germination

DODUCTES DE LA GURNENATION

La germination à pour objectif de produire autant de substrais extractibles que possible en provoquant la desagregation de l'albumen grace à la synthèse et a la distribution des enzymes dans le grain. Sous l'action de gibbere lines produites par l'embryon, la couche à aleurone synthètise les différences enzymes nécessaires à

tydrolyse de l'am don (amylases), des proteines (proteases) et des parois cedulares (β-glucanases).

DESCRIPTION OF LA GRAINLEN COURS DE CERMINATION

La germination s'accompagne d'une serie de transformations fiees au developcinent de l'embryon, c'est-a-dire la synthèse de nouveaux tissas la respiration et
croissance de la plamule et des radicelles. L'embryon a besoin pour cela de subsmées de croissance (matières azotees glucid ques et minerales) et de substances
ergetiques (g'acides. I pades), qui sont pu sees dans les reserves de l'albumen. Ces
serves sont so ubilisées il partir de l'albumen par l'action d'enzymes synthètisées
néveau du seute lum et qui diffuséoit jusqu'à falbumen. Les proteines de reserve
grain sont hydrotysées en polypopt des pept des et acides amines. La libre ciration des substances natritives nécessaires à l'embryon conduit à sa éto ssance
des radicelles se forment ripidement. On d'uque le grain « se pique ». Ce phémière intervient des la fin de la trempe et au premier jour de la germination. Les
id ce les « ourchent » au troisième pour Parallelement, la plumule se développe
« si les enve eppes et si la germination dure trop longtemps, la plumule sort du
grain qui est alors appelé hussard.

complexe \(\beta \)-glucamase pentosan ise modifie le reseau de membranes ce tros es qui pero de sa rigid to l'es proteires matricielles sont aiors hydro visees, ce qui somet la liberation des grant les d'am don qui sont superficiel ement corrodes par es in vlases. Il appara tides zones de moindre resistance dans la substance interstité qui sonvre et tit es grains d'am don le est la desagregation. Cette desagregation qui minence dans la region ad acente au scatellain et se propage depuis t'extremité proximale vers l'extremité distale du grant. Lie à l'eule is ron l'a heures après cebut de la germination. L'amande de lorge non germée est dure et compacte les que celle du maît est farmeuse et trashie.

degre de germi ait on resulte donc de compromi s'et tre un niveau suffisant ve obsse des proteines et de biossinthese des involuses et des perfes lan itées de cse ves pai la respiration et la croissance de l'embryon. En effet les reserves sent les substrats pour les et ipes unterieures de la fabrication de la biere.

1 4.4. Touradlage

DOMESTIES RETURNING

Lot, i lage a pour objectif principal de stopper la éto ssance du n'alt vert plushydratation de l'orge pour per nettre son stockage et son concassage l'este atapé woque la « mort » di gra n'Par ailicurs le toura lage conditionne le deve oppet de a couleur et de l'arome du malt suivant l'intens te du traitement therm que applique.

INTO LUI DE LA GRAINE PENDANT LE TOTRAILE SGE-

Le toura llage se traduit par une a igirculat on progressive de la temperature ou in vert ou germe conduis int a des modifications dont la riplitude depend des galiers thermiques mis en œuvre. I activité biologique du grain doit être arrêtée quand la production d'enzymes e quand la modification de rulbamen ont atteint leurs niveaux optimaux. De plus la teneur en eau du grain doit être réduite pour permettre le stockage du mait en evitant toute évolution biologique.

Ad cours des premières étapes de séchage la temperature du grain est tres interieure à ceile de pair ambiant, clant don le qu'à l'interface, grain air] la ries à satura on en eau (H_R = 100 %). A ce inveau la temperature de l'air est d'environ 50 à 70. C'et ce le du grain, proché de la temperature n'imide de l'air de 25 %. Dans ces conditions l'humidité du grain est encore suffisante pour que germination et les modifications de calbonien se poursuivent. Si la temperature o grain depasse 50. C'ette activité est rapidement detraite. Les substances remecs (staires, devirines eta) s'accumalent alors dans l'alboment.

Apres dess coation, to temperature du grain augmente progressivement et te civers la temperature seche de l'air car l'humidité relative de sa sorface din nue L'eau contenue dans l'orge est alers attirée à sa sufface ou e le s'evapore. Par consequent, l'albaments assoché et son activité unzymatique d'infinue (diminution d'amais) i faut es ter la denaturation des enzymes dont le role est essentiel lors d'brassage.

Au-dela de 60. C. es enzymes sont progressivement mactivees. Elses sin detru les par des temperatures depassant. Ho 120. C. ou par une durée prolonge du « coup de feu », qui correspond à la phase des reactions de branissement non enzymatiques (reactions de Mandard. et chap tre 5 de premier volume, condu-sant à la formation de substances colorées et aromatiques. Ces reactions sont la resultat de la concensation entre un groupement amine et un groupement carbonyle (Ma flard, 1912). Les parametres qui influencent ces reactions sont la temperature. Pharmidite le pH. oxygene les ions metal iques. La phase altime des reactions de Maillard escriptions de melanoidmes, de pigments brans insoluties (dackson et Wainwright, 1978) et de molecules volatiles aromat ques.

2 Pass braz pass of pressure dam ques de la transformation

L'orge, l'eau le houblon et la cyure constituent les mai eres premières de base de la bleze n'aix ne sont nullement utilisables en tant que tebes. Au cours des qua re etapes majeures du procede maltage brassage formentation et conditionne ment , ces elements sont progressovement transformes en biere.

Toutes les varietes d'orge ne conviennent pas à la fabrication de la biere. Lorge de brasserie devant repondre à un certain nombre de criteres (pouvoir germinati purete varietale ca ibrage, teneur moderee en prote nes). Le grain d'orge mehe en amodon tenviron 65 % de son poidsi doit être gros, un forme jaune pale bien protege par son enveloppe fine et lisse.

. I I would the last to the same of the sa

Les model cations biochimiques pendant le maltage sont complexes (Briggs, 2002). Au cours de la germinition l'embryon à besoin d'elements nutratifs pour sa croissance qu'il puise dans les reserves accumulées dans la bumen anviace. Ceri necess te cout d'abord une solubi isation des reserves, comme nous tavons indique precedemment. L'embryon secrete lui-meme des enzymes (proteases, anviases) qui d'alusent da scatellam vers l'albumen. L'albumen a nviace devient donc le siège à hydrolyses de l'am don et des proteines. Les produits de degradation peuvent cors d'ifuser à travers le grain et atteindre les tissus vivants ou ils sont métabolises, la synthèse de nouvelles molècules complexes, comme des proteines ou des polysicharices dans l'embryon en croissance, occu te partiellement les degradations et se produisent ul curs dans le grain et principalement dans l'albumen amviace. De plus, les pertes ce matière au cours du maitige rendent diffiche l'analyse de ces pie iomenes de production et de dégradation.

*111 Montifications des ginenles

Les sacres de Lorge sont l'amidon, les polysaccharides non-amy aces (he meel doses, β glacanes, arab noxylanes), les sucres sombies comme les mono- ou les isaccharides, et quelques chigesaccharides (Henry, 1988). Les sucres sont egalement presents sous la forme de glycoproteines, glycolipides et acides nac eignes.

Le maltage conduit à une augmentat on des sucres so tables, due à la dégradation à l'amidon et des porvisaccharides des parois cellulaires de la bumen (Lgare 94) à des synthèses, notamment celle de saccharose. Des variations de modifications à sucres apparaissent se on les orges in lisées et les conditions de maltage (Chandra et al., 1999).

La degradation des polysacchar des parietaux est un phenomène majeur de la degradation du grain d'orge au cours du maltage. La degradation comchée par la solubitisation des hémice luioses grace à la β-glucanase. Différentes plucinaises sont synthet sees pend int la germination sous l'action de l'acide gibre lique (figure 94). Celles-ci hydrolysent les β-glucanes et permettent la liberade polymères où dio igomères de glucose. L'hydrolyse des arab noxylanes par
sity anases et l'arabinoluranosidase abère, du tyrose, des polymères de tyrose et de l'arabinose.

Nuite a cette etape les membranes cellulaires sont permeables aux enzymes vlorytiques, es α- et β-amylases la dextrinase limite et l'alglucosidase. L'action de ces diverses enzymes conduit à une hydroxise partielle de l'amidon et à la eration de glucose de mattose et de maltotriose. Le maltose et le maltotriose par aissent en quantité s'gniticative (Allosio-Quarmer et al., 1999). L'hydroxise se poursuit au cours du brassage.

Percant le trarail age les changements dependent beaucoup des conditions risloyées. Si de basses temperatures sont appliquées, la quantité des sucres sini les augmente les de hautes temperatures sont appliquées, elle dim nue, probablement en raison des reactions de Maillard.

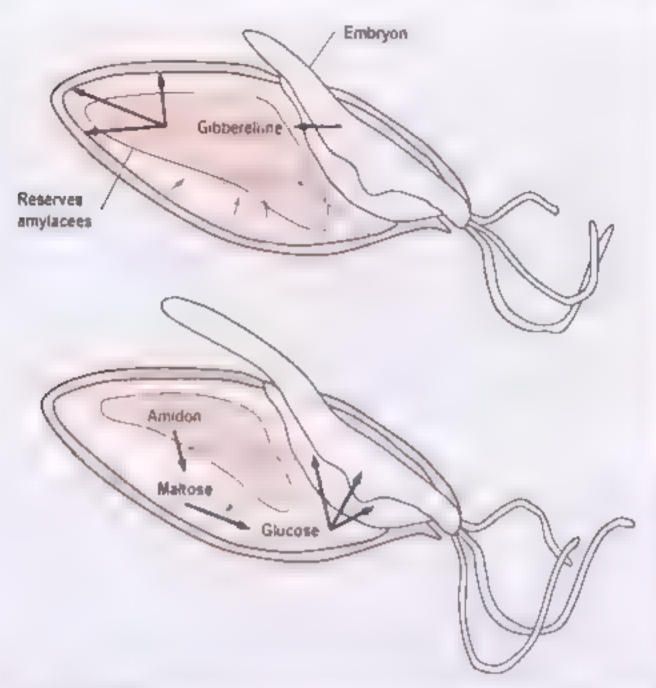


Figure 97 ■ Sodi reation du gran d'inge sees l'action des l'yon lases et appes l'alls herg.

2112 Mudita ations des proteines

La degrada un des proteines au cours du maltage est tres importante. Si che es insuffisante el e est a lorgine de problemes au cours du prassage et de defauls de la biere finale. Il vans et ai 1990, En effet, les grandies d'amidon sont enchasses dans une matrice proteique, que si elle n'est pas degraces, gene la chion des amy lases ou cours du brassage. De plus la levote a besont d'azote assimilable pour sa croissance au cours de la fermentation.

Le rapport des différentes fractions de projeties change au cours du ma façe Des matieres azo ces sont perdues par d'ssolut on lors de la trempe. Pendant la germination, la quantité d'horde nes diminue significat vement et le tourai lage peut conduire à des densitérations de professes. L'evolution de la concentration en hordeme à été bien été dice au cours du maltage. Les maits for ement desagréges renterment la mentie des horde nes présentes dans l'orge non germée.

Pendant le maltage il y a une degradation des proteines de reserve de la banien a ny ace provoquee par l'aujunentation de la quantité d'enzymes proteolytiques, une augmentation des fractions hydrosolables d'azote non protesque et une biosynthèse de matières azotees dans la couche à a eurone et dans l'embryon en creassance.

es enzymes pri teo viiques agissent des le debit de la germination et attaquent plus specialement la traction hordeine dans l'albumen. Et es sont synthetisées au niveau du scatellam de l'embryon. Les endoproteinases agissent maioritairement et coupent les ha soils peptides de l'interieur des proteines permettant la liberation de peptides et de polypeptides. Il existe aussi des exoproteinases, qui hydrolysent es proteines à partir de teurs extremites et liberent un acide amine à chaque evele selon l'extremite attaquee les dermeres sont nommees carboxypeptidases pour et les agissant à partir de la terminaison carbony c'et aminopeptidases pour ce les igissant à partir de la terminaison carbony c'et aminopeptidases pour ce les igissant à partir de la terminaison ain ne. Les carboxypeptidases sont abondantes tout au long du maltage.

Il and the time and course him

Le brassage est l'étape de préparation du mout destinée à la fermentation. L'obsectif du brassage est

de disse adre, es composes qui se sont pret irmes pendant e maltige

d'et liser les enzymes synthetisées pendant le maltage pour poustaivre la ransfermation de capitales en se cres termentescibles.

critation des protesses es auches du mait tourai le pour continuer in transsimilation des protesses en éléments plus simples facides à nines, populés polypoptides);

d'a neriser le mout par l'util sation de hoab on

Les principales transformations au cours de brassage ont l'eu au niveau des comses glucid ques qui représente il environ 90 % de l'extract sec da mouti. Lam conmait subit les degladations su cantes il hydratation des granules d'amidon gelasation avec augnie tation de la viscosité ten pesage), degradation enzymaloque inquéfaction), pais saccharification.

2121 Maccation

La macerni on permet cottectuer les transformations broch magies concosant à clements nécessaires au bon déroulement de la fermentation du mout en dit unt essemple ement les crizon es synthétisées ou activées pendant le maltigé mit concasse et le cau sont melanges dans une cave peur former la maische si l'emparage. Le mélange e in tim ne est repris dans une cave motiere on pour pallers de température sont réalisés. Il sipermettent au brasseur de dariger la rédation des parois de lui a res (par les là gluca fases) puis la proteolysé et ent novito yse en praont sur les conditions optimales d'activité des enzomes impliques. La température et le pH sont donc des facteurs majeurs au cours de la mace la puisque des deux parametres conditionnem l'activité optimale des enzomes cloiviques et proteclytiques. Si la maische est diface, les actions amylo y ques la avorisces par rapport aux actions protéolytiques sont favorisées dans une mose isibles. Au contraire les actions protéolytiques sont favorisées dans une

maische épaisse car d'ané manière générale, les péptidases sont plus thérnières s' fantes en milieu concentre

La transformation de l'amidon à cours du brassage commence par céclate ment des granules d'amidon sous l'élet de la chaleur et la libération des chaine d'amylose et d'amy opectine, c'est l'empesage. L'amidon empese se presensous la forme d'une masse extremement visqueuse et compacte à action de l' amylase une endo-enzyme coupant les fraisons or 4), conduit à la scission de molecules d'amy ose et d'amy lopectine. En consequence, des dextrines sont aberees et on observe une diminut on de la viscosite de la solution d'amidon, c'es liquefact on Lorsque tout l'amidon est empese puis aquefic, es us et B any asciagissent sur les chaines de dextrines pour former des sacres ferme itescib e-(80 %) et non fermentescibles (20 %), c'est la sacciarification. Contra rement-Pa amylase, la β-amylase est une exo-enzyme qui coupe les muisons act-4) a paur d'une extrem te reductr ce pour produire du ma tose et du g acose. L'activ te opt male de la β-amylase s'etend de 62 a 65. C a pH 5.4-5,6. Sa temperature code laturation est de 70. C. Lei anivlase à une temperature optimale d'activité ce 70-75. CapH 56 5,8, et est de aturée à 80. Clà dextrinase l'in te qui allaq « uniquement les taisens a(1,6) des chaines ramidices d'amy opectine et la maltase. qui da istorme le ma tose en glacose, ag ssent peu en brasserie et n'inflicences. done pas la quantife de sacres fermentescibles. Total fam don n'est pas transforn c au cours du brassage, et les mitteres amyjacces représentent un tiers des n'affe es seches des drêches.

Les il atteres azotees sont d'abord transformées au cours du multage, puis a cours du brassage sous l'action d'enzymes telles que les endopept dases ou les ent boxypept dases. Les proteases ont une temperature optimale de 45.50°C, ce qu'explique leur role essentiel ors de la maceration et condint a des chaines relative pent long, es de polypeptides. L'a compromis doit etre trouve entre la production d'ac des an nes necessaires à la levure et la degradation des chaines polypeptide ques favorables à la stabilité cohondale, mais puis bles à la tenue de mousse.

Le pH au brassage a un role important puisque c'est foi qui conditionne l'action des enzymes na precipitat on des matieres profesques et le rendement du noubler nage. Le pH en chaudiere de macerat on est en general vois nide 5.6. Le nait possede un pouvoir tampon et l'eau de brassage est souvent corrigée par acidificat in de façon a obtenir un pH vois nidu pH optimum des que et 3-amylases. Les acides ajoutes sont les acides su farique chaorhydrique, actique ou phosphorique.

La maccration about t'a un l'quide riche en sucres fermentescibles, en acides amines et en peptides assim lables par la ævure. C'est le nout

2122 Freder in du mont

Le moat une fois il tre lest porte a ébul ition dans la chaudière à hoablonner ou est ajoute le houblon (figure 95). Cette operation à pour objectifs de steriuser, stabiliser et de concentrer le mout en développant sa couleur et sa flaveur

La stabilisa ion est tout d'abord biolog que car les balteries encore presentes dans le moat sont détraites. Lors de l'ébulation, les enzymes en particulier Lu-amylase sont nactivées, ce qui evite une evorution de la composition en sucres fu me a au cours de la termentation. En effet deci pourrait conduire a des proble les de stabilité biologique et de tenue de mousse de la biere finite. È itini, la stabilité one quie de la biere est amelioree, car des matières azorces et des complexes proteines-polyphénols sont élimanés.

Le développement de la flavour et de la couleur est influence par la reduction le substances volations indes rabies te les que le dimediclisaliture et son précurseur. Sinté, ixl-methion ne et par les réactions de Mil Lard qui conduisent à une cara el sitte nide sucres réducteurs (maltose fructose glucose) et à un complement de mation de nie ancid nes l'ées decy réactions accroissent la couleur et l'arome qui moût.

Le houble image à l'eu na cours de l'ébulation et contribile à la flaveur de la bière la lai donnant son gout et sen are me caracteristique. Il permet une so abilisation et ne transformation des princ pes act fs du houblon dont la litputane qui se décomme en acides a (humalones) et β (lupu ones) peu amers et se lubles. Par chauffage, es uern ers se dissolvent et les acides α se transforment en leurs isomeres beta cup ples solubles et amers, les isohumulones ou substances ameres de la bière gare 96). Les isohumulones ont une inflactice n'arquée de par leurs propriétes instructives sur les propriétes physiques du mout et de la bière.



re 95 ■ Vue genera e de cones de hasb ou (J. Bar ov. Agrocampus Rennes)

Lighte 96 Millecties amerisantes resiliant du houble mage

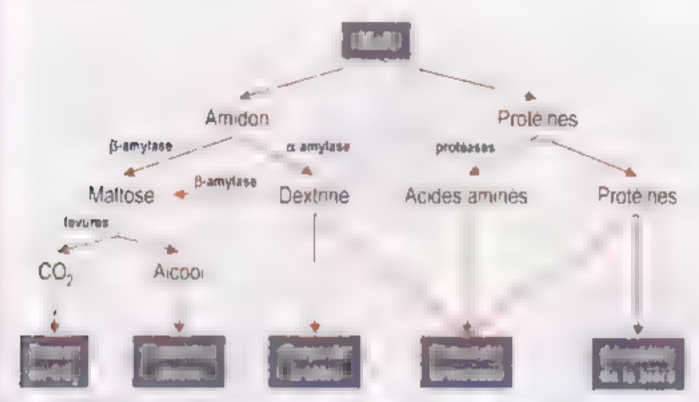
La composition du mont conditionne le bou derou ement de la cripenta of ciles preprietes de la biere time. Le mont doit contenir les quant les nécessaires de s'icres termentese bies, de s'ibstances nutritives peur la leviare et les composes de matter et les composes de matter et les devir per cot stituent une grande part des sucres non termentese bies. Les prote nes du mour a enviren 400 mg l'illes l'pides à 30 mg l'illjouent un role important, car ils soa levor ibles au développement de la textire intils détavorables à la stabilité du goude la biere et à la tenue de mousse (Bamtorin 1985).

2.1.2.3 Clarification et refroidissement du mont

La clar dea on et le refrordissement du mont permettent le im na or de l'ensemble des substances socides. Le mont est clar fie de deux types de troubles le trouble à chaud essentiellement constitue de la cassure et le trouble à treid qui apparaît au fur et à mesure du refro-cissement du mon. Ces troubles soci formes de préteines, de substances ameres issues du boublon et de polyphenois.

2.2. Fermenteschilite du moût

Le mout ainsi forme est riche en sucres fernientescibles et en mitieres azotees qui peuvent etre utilises par la levure lors de la termentation (figure 97)



Conc. 97 Devenir de i imadon et des proteines du maît au cours du brassage et de la fermentation

2.2.1. Objectify de la fermentation

La formentation qui conouit à la biere lest un processus autieroble et exchierouscisous la dépendance de la levure. La brasseric est concernée uniquement par la mentation à coolique. Les jevures du genre Saccitationisees utilisent les secres mentescribles en mout comme substrat de qui conduit à la formation d'alcoels, d'acides gras, d'esters et de gaz carbonique.

2.2. Modifications biochimques

Au cours de la ternientation, les sucres et les acides amines du mont sont assies par la levare les sucres (glucose fractose ma tose, ma totriose etc.) sont o herpalement transformes en ethanol et en gaz carbonique (figure 9°). Des que biere se charge en acide carbonique le pH passe de 5 s. a 4 5. En grand nombre l'emposes in l'empant la flave à de la biere sont également synthètises lors de fermentation des a évols superieurs produits à partir des acides amines des de tydes face aide vides des cetones (d'acetyle), des acides organiques des comses soufres (suffure d'hydrogène dimethylsulture, su fite). Le mout est a ns listoire en biere en fin de termentation, la levure excrete di Terents composes le des em nes peptides acides nucleiques phosphites qui contribuent au corps et au moe leux de la biere.

3. Technologie des bières

11. Étapes do maltage

La figure 98 presente les d'fférentes operations effectuées en ma terre

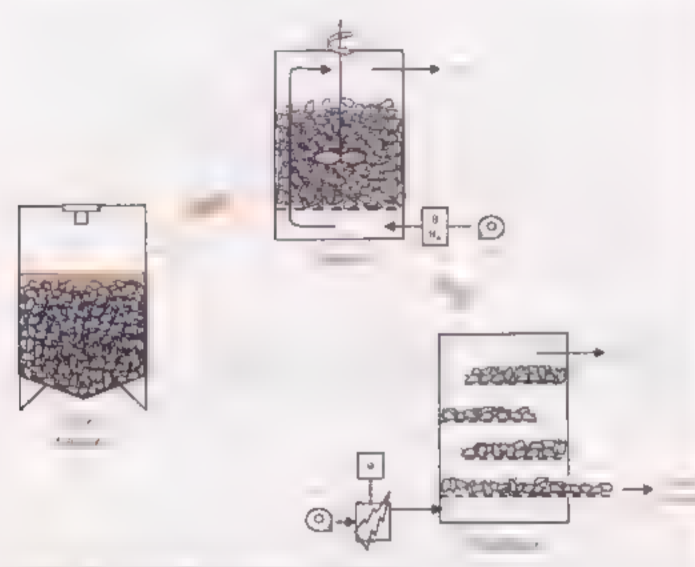


Figure 98 🖷 Les et fferentes étapes de la maiterie

3.1.1. Trempe

Dans un premier temps de l'eau est introduite par la base d'une cuve de trembet lorgely est versee prealablement nettovée trice et calibrée. Pendant la premiera heure de l'air comprime est injecte en laissant cou et le trop plein. Lorge es a ors immergée pour les six la laist heures souvantes (première période sous-eau Leau est a ors eliminée par la base de la cuve et l'orge est laissée à l'air première periode sous-air). Dans la soite du procede, une saccession de periodes sous-eau et de periodes sous-air petinet au grain d'acquer il le taux d'hum dite requis periodes etapes afterieures. Une trempe comporte en general trois periodes sous-eau. Le but d'une teile technique est de permettre l'imbibition requise par le grain pour le etapes su vantes tout en lui, apportant également l'oxygène nécessaire. Pour evite asphysie du grain pendant les periodes sous air et l'imbibition pendant la germination, le dioxyde de carbone dégage par la respiration du germe est elimine le rapport dioxyde de carbone oxygène ne de it pas dépasser. Les techniques moder une de trempe durent environ 40 heures.

La trempe s'effectue dans des cuves cylindro-comques ou des cuves à fond plat l'epaisseur du lit de grains est uniforme. l'acration tres bonne et l'extraction du dioxyde de carbone efficace.

21.2. Germmation

La germination s'effectue dans un germoir où sont controlecs en permanence l'humidite la temperature l'agitation et la ventilation. Les processus fondamentaux intervenant ors de la germination sont les hydrolyses enzymatiques dans l'albumen et les synthèses dans l'embryon. Pour obtenir une desagregation optimale du grain, la germination dure en general cinq jours à 16. Ci pour une orge de printemps et cinq jours à 18.°C pour une orge d'hiver.

La temperature de germination est un parametre difficile à opt miser. En effet, de basses temperatures indu sent de bonnes activités enzymatiques alors que les intes temperatures permettent d'accelerer la germination et la production d'enzymes mil s'celles-ci sont denaturées par la saite. Un compromis doit être recherche l'in détait d'humidité peut entrainer un démarrage lent de la germination et une acsagrégation insoffisante. Enfin l'acration, agissant s'ar la respiration et donc sur es synthèses, doit être l'unitée si on souhaite eviter des pertes de matières.

Deux types d'installations industrie es sont ut lises, le maltage sur aire, qui est quasiment plus pratique et le maltage pnéamatique. Les différentes e apes in lieu dans des cases de germination. La évoche de grains est aérée de laçon exu ière pour l'initer sa température suite aux réactions exothermiques liées à la désagrégation.

Le produit obtena à la fin de cette étape est appele mait vert

Cl.3. Touraillage

Le tourai lige s'effectue en étalant en couche plus ou moins épaisse le malt vert it des plateaux meta liques perfores (touraille à simple ou double pluteau), et en soyant au travers un courant d'air chaod permetiant d'imposer plusieurs paners it temperature. Il dure de 24 à 48 heures. Il conditionne l'arret des transformations chi miques du malt vert, qui peut alors être stocke jusqu'au concassage.

Le toura flage condit onne egalement le développement de la coaleur et de come du malt. La qualité de la biere finie dépend ainsi du controle et de la trise du « coap de feu », dernière étape du tourait age qui s'apparente à une refaction du malt. Cette étape permet en étfet selon son intensité et sa darée, abtenir un muit plus ou moins aromatise dont la couleur varie du blond pale au autonce qui sera mis en œuvre dans la fabrication des bieres blondes, rousses ou mes. Le toura flage du mal, vert se déroule en cinq étapes

- 1. Un prem er sechage jusqu'à une tene ir en eau de 23 %
- 2 Un sechage intermediaire jusqu'à ane teneur en cau de 12% (50-70°C, 12-22 heures).
- 1 Une elimination de l'éau bée jusqu'à une téneur en éau de 6 % (65-75 °C).
- 4 Le « coup de feu », où la teneur en cau est amence à 2-5 % (85-110 °C °C 4-5 het res). La temperature du « coup de feu » des malts destines aux bieres blondes n'excede pas 85 °C alors que fes maits destines aux bieres brunes peuvent subir des températures de 110 °C

5. Le retroidissement par venti at on d'air fried pour rainener la temperature 2 30-35°C

La survie des enzymes thermosensibles implique une temperature initiale extourai lage peu clevee (SO C pendant une durée n'excedant pas 24 heures). La thermoresistance des enzymes augmentant avec la reduction de la teneur en éau temperature peut ensuite être augmentée peur favoriser le développement des anmes et de la couleur desirée.

3.1.4. Degermage et stockage du mait

If permet deliminer les radicelles qui donnen un goat tres amei à la hière. Le radicelles contiennent des si histances nen prote-ques, des composes proteiques, des natieres grasses unsi que des vitamines. Les grains ainsi obtenes forment le mil I faut con pre 133 kg d'orge pour obtenir 100 kg de malt. Le milt fraiche neut the rail e contient enare + 5 et + 5 ° d'humid te. Le stockage doit avoir l'et la des tem peratires inferieures à 25. C'et le dela min mum entre le tourant ge et le brassage doit être d'un mois.

3.2. L'apes de la labrication de la biere

La darce de labrication d'une biere est generalement d'environ trois semantes. El e est su vie d'une maturation confer int à la bie e son caractère et son boaccet si pouvant durer plusieurs mois dans certains cas. La figure 99 presente les différer tes opérations effectuées en brasserie.

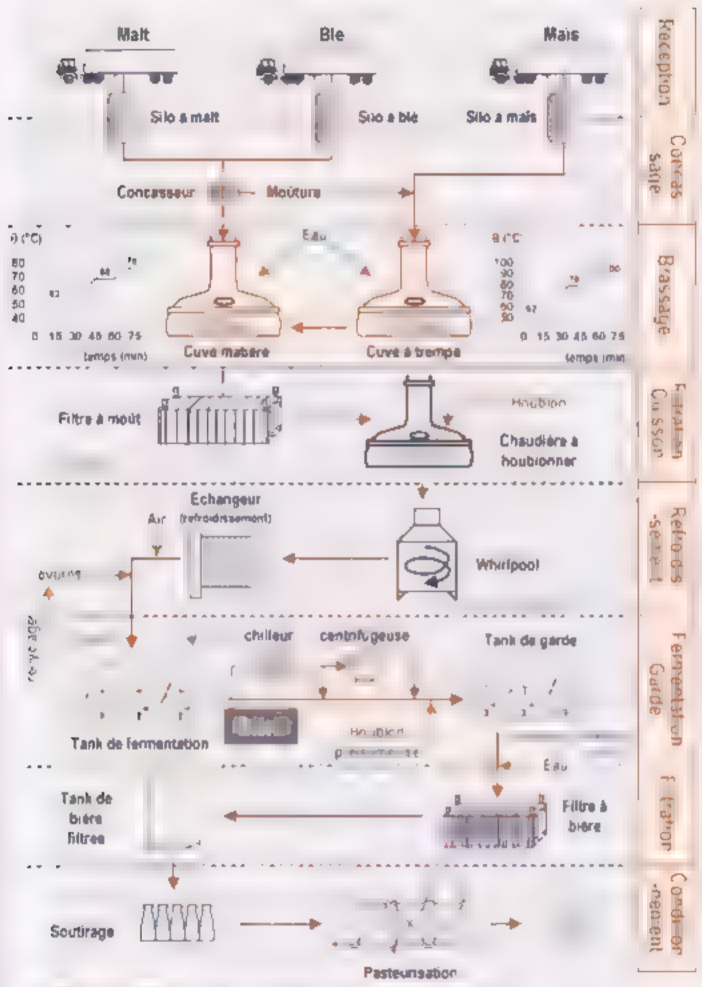
3.2.1. Concassage

Ayant brassage le malt et eventuel ement des grains cras (mais, riz) ble som si o pu's transformes en farine generalement à inde de mord us à cyloidre, ors de cette ctape in faut veriler aine pas detruire les enveloppes de protection des grains qui seront tres attles tors de la filtration d'inout car elles constitue le nilleur (gateau ») de l'Itration il e niveau de l'Itration est conditionne par l'inesse de la mouture obtenue en fonction di type de grains cras evenire leme atrates fors du brassage. Lorsqu'un fort protechage de griins cras est utilise mouture est plus grossière et la filtration plus rapide.

Deux techniques so it util sees. In mouture seche et la meanite han ide. L'huidiffication du gri ni avant son passage dans le meafan permet de prineget les enveloppes au cours du concassage. Des mou inslu marteaux sont également de ises si la échnologie de fittation permet l'autisation d'une famine plus fin e

3.2.2. Macération

Lorsque des grains erus (mais inz) sont mis en teavre un empesage est realise en presence d'une petite quantité de mait dans la cuve à trempe. Les enzy nes d' mait lavor sent la riquetaction de l'am don à incitemperature de l'ordre de 75. (l' la ge aun sation est achèvee par un chaultage à ébuil , on



ng 🕶 Les differentes empes de la Fibrication de la biere

Le malt concasse, l'eau et le contenu de la cuve à trempe sont melanges dans la se matière c'est l'empatage. Ce melange forme ce que l'on appel e la maische steurs patiers de temperature sont realises pour permettre l'action successive des protégses, de la β- et de l'α-amylase.

Dif crentes methodes de brassage sont pratiquees

- a methode par infus on consiste a realiser l'empatage à une temperature determance d'environ 65. C'élle-ca est ensaite diminuee ou augmentee par deajouts d'eau ;
- a methode par decoction est caracterisee par des chauffages saccessifs à detemperatures variant de 50 à 80. Cen evitant de siationner aux temperatures intermédiaires.

La maische peut également être portée à ébollition afii d'aagmenter le rende ment et de permettre le immation de proteines et de tannins par coagalition

3.2.3. Ettration de la maische

Le but de la filtration est de separer le mout des corces et des parties d'amande non solubilisées (les dreches) en extravant le maximum de matières dissoutes. C'es à ce niveau que les envel ppes préservées lors du concassage constituent le gater de filtration. Cette opérat on comporte deux étapes le a filtration proprement due ou l'on sépare le prémier bourdon des dréches, et des lavages qui permettent d'entraner dans le mout les matières dissoutes, en particulier des sucres, qui restent dans les dréches. Ces lavages s'effectuent avec de l'eau chauge à environ 80. C

La filtration est realisée avec une cuve filtre cu un filtre-presse. Une cuve filtre est constituée d'une chaudière monie d'un taux fond perfore par legae, le pre mobour lon s'écome alors que ses dreches sont releaues. De l'eau chaude est envoyer pour laver les dreches. Periodiquement, des *prochemis* permettent de décolmater la couche de dreches et d'acce erer la filtration. Le filtre-presse est constitue de cadres piems (sur lesque s'sont enserrées des tories filtrantes) et creux (dans lesque s'sor repartit la maische). Le mout traverse la torie et arrive dans le châre plein d'ou. Les evaeue vers l'exterieur par un robinet ou un collecteur. Les dreches, ne pouvant pas traverser, es toues, s'accumulent dans les cadres creux on elles sont lavees.

1.2.4. Ébullition du moût

Le mont filtre est porte a ébul ition dans la chaudière à houb onner ou com me l'indique son nom lest ajoute le houblon. Cette operation qui dare 90 minutes à pH 5,2 (pH du moût), à quatre objectifs :

- steri iser et stabil ser le mout en detraisant toate flore microbienne ;
- developper la couleur et la flaveur du mout en eliminant les manyaises odeurs soufrées ;
- someriser les a-hamiltones du houblon en (sohumulone pour reveler leur amertame).
- concentrer e mout la cuisson entra ne une concentration par evaporation, cu qui permet d'amener le mout à la densite desiree

Le houblon doit être adapte au type de biere en tenant compte de la qua ité organoleptique du produit fim. Le houblon est utilise sous différentes formes, cones de fleurs (temelle uniquement, dont le polien est aromatique), pellets (cones compresses) ou extraits.

" . Cardo do not refer issenant l'hont

En fin de brassage, le moût à 100. Confient des matieres en suspens on et des partieules de houblon. Avant la mise en levain. L'est souhaitable de claritier le mout et le minimitées substances en suspension (cassure) et en le refrondissant à une temperature de l'ordre de 7 à 10. Cen fermentation basse et 15 à 20. Cen fermentation haute.

I a clarification concerne deux types de troubles lle trouble à chaud ou trab et e trouble à troid qui apparaît au fur et à mesure du refroid ssement du mout. Une institute du trouble froid est soulir table dans une limite maximale de 70 à 80 %, ar au de à, les bieres ont souveat une mauvaise tenue de mousse et peu de gout com nation du trouble peut se faire par contribugation (cave If h /pool) ou par filtration.

Le refroidissement du mout se fait dans des échangeurs à plaques à contre couoi d'un l'quice refrigerant. Une aeration du mout est prat quée en sort e d'échanceur afin que l'oxygène ait le temps de se dissoudre avant la fermentation.

12.6. Fermentation

Apres retroidissement, le mout est ensemence avec des levares, à ra son de 35, 25, 0% ce lules mil. Il es souches de levares sont selectionnées en fonction de cateres technologiques (temperature optimale de fermentation, capacité à floculer) organoleptiques (par exemple, faible production de diacetyle). En brassèrie deux spéces de levares sont attrisées. Saccharonive es ceres suite ou 5 recharonive exemple et leurs comportements technologiques différents requièrent deux types de fermentation.

la fermentation nonte se deroule entre 15 et 25. C pendant environ deux à cinq jours. La levure utilisée appartient à l'espèce Sac haromères cercessor. En fin de lermentation, les levures mentent en surface. Le recyclage des levures est effectue en utilisant la mousse accumulée en surface. Les celle les sont lavées et stockées au froid avant leur rectilisation.

la fermentation besse dare conq a divipours a une temperature comprise entre 7 et 12. Ci li a termentation est suivie par une garde froide ou maturation à temperature variable selon les procedes. En fin de evele la levure de type Siaghai miveus caribe gensis flocule dans le fond du tank. Ce phenomène est de d'une part ai x caracteristiques de la souche et d'autre part, aux conditions du procede (temperature tinale de fermentation souvent abaisse jusqu'à 4. C'épour accentuer la floculation). Les levures sont recuperces pour des reensemencements. Ce type de fermentation conduit à la fabrication de bieres blondes de type Pils.

\$2.7. Gurde

La biere produite fors de la fermentation ou biere verte n'a pas encore les prone es organoleptiques requises pour etre consommee. Elle subit donc une garde , maturation. Cette étape au cours de laquelle se poursuit la fermentation fovorise. la dissolution du gaz carbonique, la décantation de matieres en suspension, levures précipites formes par des prote nes et des substances ameres du houbiont et l'affinage de la flaveur de la bière.

La garde ou maturation pout s'operer à 5-8. Ci en particulier pour les levures no floculantes. La bière est donc refroidie de la temperature de fermentation à celle de maturation en 24 à 36 heures. Cette temperature est maintenue ainq à hindijours par qu'à la reduction compléte du d'acets el qui est assimile par les levures. Les autre-composes comme le sulture d'bydrogène et l'acetaldehyde sont également etimnes. A la fin de la periode de maturation, la bière doit être refro die vers 3-4. Cipuis an élée rapidement à 1. Cipendant au moins 48 heures pour precipiter les complèxes prote nes-polyphenols. Il faut ensuite exiter le rechaoffen ent de la biel avant la filtration afin de ne pas redissondre le trouble au froid forme.

128. Literation

La filtration est l'etape qui termine la fabrication de la biere. Le but de la filtration est triple,

- clarifier la biere pour la rendre translucide ;

diminuer la charge en micro-organismes en retenant la plus grande partie de bacteries eventuel emem presentes et des levures subsistant en fin de garde ;

stabiliser la biere par retention des complexes prote nes polyphenois et des condes qui tel meratent rap dement un trouble, ains, que les polysaces armes el les proteines peu solubles.

At cours de la filtration, les levures et bacteries sent retenues sur la base de mécanismes d'exclusion ster que, et les substinces ameres d'escures par affinice chimique (adsorption, precipitation) ou exclusion ionique (repulsion).

Le retroidissement de la biere a 0.1. C avant et pendant la 1 ltration est la cad une honne stabilité chilo dale. A ce hiveau une centrifageuse est utilisée l'insqué la charge en levare de la biere est clèvée ou rirègil èté. La tene li en gaz carbon que est ajus ce avant l'envol de la biere en tank de biere faltree.

La filtration de la biere peut être reasisée (Fillaudéau et Blanpain Avet 1999).

Chi fi tration frontale a laide de l'Itres à plaques (fi tre presse) où de fi fres à K eselgubri roche sedimentaire constituice d'algues branes cel ala res fossilsees à d'atee à la bière en tant qu'adjuvant de filtration, et constituant le gatea de fi tration. L'usage du Kiese gabri est aujourd has tres l'argement rein sich question pour des raisons environnementales (effluents fortement poul air (sile de sante publique (produit pulverment pouvant enfrainer des les ons respirator tes chez les operateurs);

en micrefi tration tangentic le tet chapitre 10 § 5 da premier volume) qui constitue la principa e alternative à la listration sur Kieselg, hi el pourrai permettre de s'affranchir de l'étape de pasteurisation et des à terations organoleptiques qu'elle engendre (principe de la 1 ltration sterifisante). De plus automat sation et le caractère continu de ce procede permettent d'envisaget des améliorations significatives de productivité. Incore ponet le le aujourd hu

I implantation de la microfiltration tangentie le en brasserie au cours des prochaines années dépendra essent ellement de la remise en cause du Kieselgu ir et des progrès des adjuvants régénérables.

3.2.9. Stubilisation

La deter oration de la transluc dite de la biere au cours de siockage est principaement dae a une instabilité do lonale. En cifet un troop e pear se former sente à ne réaction entre des substances prote ques et des polyphenois (tannins ou proantiacyan difes). Ces nolecules provientent du mait et du boublon et présentent une i finite vis-a-vis de certailles prote nes du mirit en particulier les hordeines igni sint des proteines de stockage caracterisées par un tort contenu en résidus prefine l'interaction entre tubri is et hordeines est basée sur la formation de l'aisons hydriene, facilitées à basse température. Bien que es prour thodyanid nes se entip visiement separées de ces proteines dans le mirit elles sont capables de former des complexes au cours du brassage qui prée pitent. Ce phénomène se poursent après enclir on du mont et ors de la fermentation, la température étant pus faible.

At an cermant ser la stribilité colondir e ct doit de réduire la quantité des composes responsables di, trouble les brasseurs e minient soit les polyphenols, soit les otélies. Ils pervent totali ment utiliser indsorphen par le PV PP (polyvinyhourirol dine), polymère synthétique insoluble de luint pouds moléculaire qui l'une es complexes très stables avec les substances probable ne que s'il lements il la bertone sil cate d'alaminium au gerde salice ou à base d'enzyn es proteo ytiques per etient de reduire la tener en proteines et empechent ainsi la formation de compacts avec les fanoins. La stablité collo dale d'une bière est un objectif delicat à tenère l'emplos de n'ai crès prennères selectionnées le respect des principes de assage. Lappheation d'une garde froide d'une l'Itratien et d'un sout rage à l'abrille cohordité le brisseur réchérebe egnément la stablité organole n'eté et sérobleme et une benné tenue de l'unousse (l'usklet al 1995). Obata et Kamiliai 1987, Segèt et al., 1967).

3.2.10. Conditionnement

Apres Titration la biere est souturee sort el fuls (urage il la pressi mi sor en boules. Attri d'assurer à la biere i ne bonne conservation, la pasteur sation peut être ectare en vrac (flash pas carissation) ou après cor ditionnement (pasteurisation tusse, généralement realisée en tunnel).

Des fruits aux jus de fruits et produits fermentés

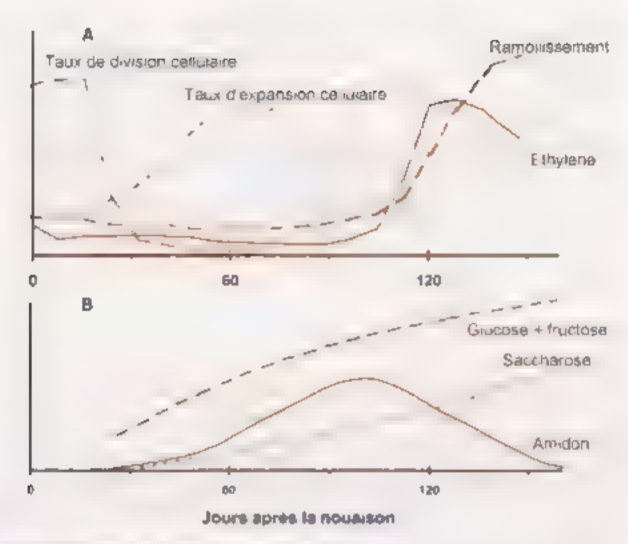
Les fronts charmus, deh scents au secs representent une par importante de la fine trat on numaine. Les quatre principales productions de fronts charmus sont la sanane front le raisin, la pomme et l'orange l'elles representent la élies seules. 55 le 10 total l'es fronts sont destines sont à la consommat on en frais sont à la transforme, on opurees et franches (tas et concentres, y ils et alcoels). La part pour la transcipitat on importante pour le raisair et les agrumes est mondre pour la penime et reste marginale pour la banane.

Scopile produit fini sochaite (jas hippide i as trouble inectar concentre oa bois i crimen ees etc.) et le truit mis en œuvre la trinsformation est stjette a de embrenses variations. Les adaptations des techniques pre nent en compre empire en ent ou de leçen plus ratio inelie les specificies structurales et bachaniques i vegeta. Le defi du technologial est de parve ur a assurer la stabilité co le da elet se o li te membrenne tout en conservant les qualités natritionnélies et organologies pacs de la boisson qui sont issues du trait et genéroes fors de la fermenta, on

11. Phases du developpement

Sur le pla cultionne el le viai fruit est an ovaire a materité donc provenant de a ou partie des tissas du carpe le Cependant les froits de non bre ocs espèces et ment au dépend e nutres tiss is pericarpel aires. Pri exemple dans infants la re la pomme ou la poire la plus grande part du fruit est formée respectivement es bractees du chice ou du tube floral (base fusionnée des organes floraux). La se provient du receptacle floral qui porte les axenes les virais froits. Meme les ats exclusivement issas des tissas carpellaires per vent présenter des variations port, ntes de développement allant de la simple expansion du carpe le pour don e la drupe des fruits à novair à la différentiation des tissus conduisant à l'aibedo flaveur et à la chair malticarpel de des ogrumes ou de la banane.

A partir de la nouaison, le dévela prement du fruit peut être divise en trois s'aces d'égure 100).



I igun. 100 ■ Stades de developpement des fruits.

A) Changements majours derant ie developpement a interporture. B) Evolution des oses.

Le stade l'est une periode d'intense division ce lula re avec la different ation des tissus et accumitation de metabolites fels les polyphenois ou les acides organiques Seion (espece et le cultivar li dure entre deux et hait semaines) è stade il tirois divisen aines) est une phase d'expansion cellulaire responsable du gross ssen ent de fruit au cours duquel il y a accumulation de sacres (a rudon et ou sucres s'il ples et synthèse des composes parieraux. Le stade III est la phase de maturation. Les change pents de composition au cours de ce dernier stade sont sans doute les in eux decrits et compris en terme de physiologie.

1.2. Maturation des fruits

Selon que les fruits presentent ou non un pie dans la vitesse de respiration l'is de leur maturation lus sont classes en fruits elimater ques (pomme, poire los iane melon, etc.) du non climateriques tagrumes l'ais ni fraise, etc.) Le terme climater que signifie que le fruit est a une periode critique de son developpement puisque va passer d'un état non mar a un stade mur precedent, la senescence.

I I to notogic at a class que chimactericas do greción nattericas. Qui a apamient a un les opes de la vielle gardes com ne est ques. An ou année el materique, outes les anices de la viel de homme els son des ma tiples du nombre de sept. Il ne lou pas de vert et moi de clima in diferir l'alence el materique pour influence climaticos que «Du onnaire » la Venican II, rei editor 2006). En anglais : Climacterie.

Reflet d'une activité metabolique intense la crise climaterique correspond à un remaniement de la fraction azotée (proteines, acides amines, ARN), des oses camidon, saccharose polyosides parietaex), des acides organiques, des composes aro-atiques etc. Le role de l'ethylene dans l'induction du phenomène est connu depuis es années 1930 (Kidd et West. 1933). Gane 1935, cites par Hulme et Rhodes 971. Depuis, le developpement de la biologie mo éculaire à permis de preciser les nécanismes de régulation de la maturation des truits chinateriques essentiellement, es données concernant les friats non climateriques sont plus éparses.

1.2.1. Rôle de l'ethylene

L'ethylene, hormone vegetale est synthetise à partir de la S-adenosyl L-methionile (SAM), meraholite abondant dans les cel illes, car au carretour de plasieurs sires metaboliques. La SAM est convertie par l'ACC synthase en acide l-aminocy apropane-1 carboxylique (ACC) qui est ensinte ovyde par l'ACC oxydase (ACO) vec liberation d'ethylene (carbone 3 et 4 de la methionine), du CO, et de l'acide eyanhydrique.

Les fruits immatures en devel ppement comme les tissus vegetatus, produisent cipetites qualities d'ethylène. Cette production peut être inhibée par de l'ethylène xigene et correspond au système l'de biosynthèse. Il est le seul présent dans les ints non clarateriques. Lors de la maturation des truits chimater ques le système ce biosynthèse de l'ethylène se mei en place. Le gire 1015, il se caracter se par une soduction intense d'ethylène, initiée par de fa bies quant tes d'ethylène et auto-talysée. Ainsi les deux systèmes se d'flérent ent par leur susceptibilité à l'ethylène. Te système l'est reprime le système. Il stimule.

Dans les fruits committe ques Tethy ene est perçu par un ensemble de recepter is ambranaires (TTR), probab ement local ses au niveau du ret culum endoplasmate et avait une activité kinase. En absence d'ethylène ceux et repriment de faç in et e l'expression des genes de reponses a l'ethylène via une serie de lacteurs nice ques (CTRT MAP kinases). En présence d'ethylène au niveau des récepteurs. TR. l'activation de CTRT est inhibée décienchant la transcription des genes de égal ition de réponse à l'ethylène ou tune cascade de facteurs protecte (TRT). Ces mote nes elles memes facteurs de transcription, activent ou répriment certains des anes qui controlent les voies métaboliques impliquées dans la majuration. Parmi cet es-ci la modification des parois celulaires aboutissant au ramolf seement des set un format on de composes voiat les sont les réponses les plus visibles.

Da siles fruits non elimateriques le role de Lethy che parali secondaire dans le soccessos de maturation. Chez les agrumes cette hormone intervient dans le chan ament de couleur du flavedo en stimu ant la synthèse de car stenardes et la degración des chlerophylles. Dans la baie de ra sin la teneur en ethy ene Toujours ble decro't après la vera son periode d'initiation des modifications associées à maturation. Pour d'autres fruits non elimateriques l'ethy ene ne semble pas avoir e l'et. Pour la fraise l'intrateur de la niduration pourrait etre la diminution du niveau d'auxine produit par les akenes.

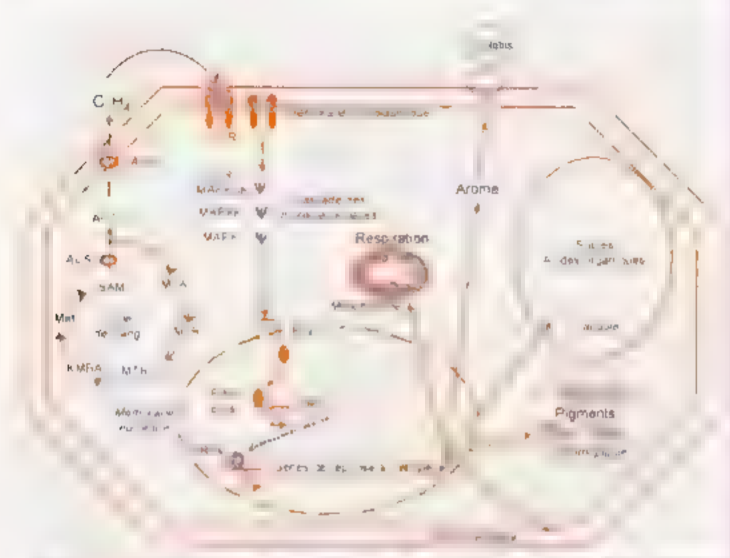


Figure 101 = Schema des siles no boliques arts de la matiration des la tele intere-

Vigin the hospital technique. Object at the SAM Successful methiopia. Act Acid to his cope the cablest size ACS ACC sychose ATTA Society and acid object to his R 5 with case once. St. R. P. M. R. prospitale. RAFA Collections at Acid or rique. Met. Methionine. ACO, ACC oxydase.

A cost expercept of estimatish exposed is a state of the experience of the form of the CTRT provides the case CTRT and a state of the kings of the form of the for

122 Modification parietale

Lors de la maturation les miss abssent un ramonisse ment ic à la modificate de la structure des purps cellolaires. Les nodifications penvent aussi bien con en er chaque lain, le de pelvosides (pectales hémicelimoses cellicles que leurs interactions. Un grand nombre d'enzy mes interviennent dans ces modifications (ef § 2.2.) les pectines methy esterases (PME) les polyga acturonases (PG), es ligatactos duses la β. Dixylosidase (a Liarabinotaranosidase l'endo-β-mannanise ies endo-β-1.4 glucanases (EGases) la xyloglucan endotra inclycosy ase (XET) de role des expansines proteines avant des activités hydrolases ou transgivels dases n'est pas encore e airement elacide l'elles pourra entifavor ser l'accès des polyosi dases a lear substrat en perturbant les l'aisons entre les vy oglucanes et les micro-fibri les de ce lalose desse rganisant ains) la structure parieta e. Si la transgenese a pern is de mettre en evidence l'implication de certaines de ces enzymes ac le l'i

If you generally nest impliquees sont entrement of the continues of the co

1.2.3. Synthese des composes aromanques

L'arcine est un facteur important de la qualité des fruits et des jus qui en sont crives. Il est con pose d'un melarge plus cu moins complexe de molecules volties. Par exemple plus de trois cents composes ont été dem très deus le profit rematicale de d'itère res pomintes pres de deux cems dans lo ingelient qu'alme dans la traise plus de qu'itre-vanet dans le cissis et une criquanta ne dans banane. Certains aromes configurent des proportains in importaires de terpenes. Le terpenes conseis regroupe des posymères linea res evel ques ou posses ques d'isoprène ofigure 102).

(ii) t2 ■ Sirecture de Soprene element de base e vistit 13 des terpenes.

Capandant dins les traits du nus les composes aron at ques les plas abordants it generale nent les esters (78 à 92 % d'ins la poinn et et les alcors (6 à 6 %) es composes sont generalement formes par esterification d'alcools et d'acyl-CoA crives du metabilisme discides gras et direides amines i cette renellon est calabye par des alcools O aeytranstereses (AAL). De nombreuses études, sur la han metraise perime ont montre que le facteur imitant la biosynthèse des esters est disponibilité des précurser is et non-e-rivéa à d'activité des AAT (ééci pourrait ficter que le misea, que la regulation de la formation des esters se lasse à une spe anterier re. Touleto's ides travaux recents sur des pominies av int incorpore significanti sensi ACO oc ACS, done avant une production relatie die relene ont in clune reduction importante de la synthèse des es ers ti "tr' sa l'a synthèse des ecursours de cos esters n'étant pas affectée. L'ethylone agrifait sur la règillation des Al. Da dres enzymes elets responsables de profes aromatiques speciniques ont cident fices, par exemple une O-methyltransferase capable de former un d'ineal methors furarione compose ma est de l'arome de la traise une or farnesene thase dans l'epiderme de pemme ou la dioxygenase e manti es carote jordes de mate pour generer differents compeses vo att s el tonone pseudo-onone et æranylacetone).

2. Brochimie des jux de fruits

Le constituant le plus abondant d'un jus de frant est naturellement Leau qui tepresente entre 75 et 90 % de la masse. Les soutes peuvent etre divises en trois groupes selon leur importance ponderale.

Dans le premier se trouvent les con poses présents de quoques grammes à que ques centaines de grammes par l'être. Ils constituent l'essent et de l'extrait sec du les et participent à l'equilibre de sa saveur :

les sucres solubles (100 à 20 g l.) glacose tructese, sacchainse dans de proportions variables selon les fruits :

es acides organiques (2 à 15 g.l.) acide eitrique dans les agrames, acide tal trique dans le raistin acide nia ique dans la pomme et le raisin, etc.

Dans le de ix eme groupe, peuvent être rassembles, es composes quantitat verne à moins abondants n'a s'présentant un fort impact téchne l'éjique.

les peet res (0.1 à 2 g t =) jouant un role dans la stabilité et lo da é et la clarif, eation du jus .

les composes anones (6.05 à 6.5 g.l. 1) intervenant dans les reactions de 6 g. Etssement non enzyma aque (cf. chapitre 5 du premiet volume) suite aux fra le rie les therm ques et certaines enzymes pouvant avoir des cifets, avoich es cidefavorables sur l'élaboration du produit et ses qualités ergan l'éptiques.

les composes phenol ques (0), a 5 g 1 – it substrats du bruit ssement enzy mulque (0) chapitre 6 da premier volume) et egalen ent in apliques dans 1 i nert et l'astringence des jus.

Dans un dem er groupe, sont rei nis les solutes peu abondants comme les cemposes solati s'et les virnimes qui participent aux qual tes aromat ques et natrition nelles des jus de fruits.

2.1. Pectines

Les substances pectiques sont des macromolècii es de natare glucid que d'origine exclus vement vegeta e. Eles representent un des constituants majeurs de la paroi vegeta e. lamelle moyenne et paroi primaire. Au coars du pressage ou d'ire mage le les sont partiel ement entra nees dans le jus mais en quantités var ables selon, etat de matarité des truits. Ainsi dans les mouts de pon me sortie de presse la teneur en poetines augmente regulierement de [50] à 5 n mg l. Lau coars de la campagae, de debut octobre à fin décembre. Le jus de diffus on en comment de [75] à 250 mg l. [1].

Le sque ette peetique est forme de l'alternance de regions d'nomogalacturonanes (zones l'isses) et de regions de rhamnogalacturonanes substituées par des chames l'aterales riches en sacres neutres (zones herissees) (figure 103).

gto v. 103 . Schema de la structure des pectines

2.1.1. Regions homogulacturonanes (HG)

Le mot f monemere de cette zone est lacide o D galacturon que. Les homocontronanes sont formes par des acides galacturomiques l'es en qu'l 4) farmint as chait es qui possedent des degres de posyntemation (pp) de l'erdre de 70 a 100 (figure 104). Les fonctions carboxyl ques en position 6 des acides galacturent ales penvent etre neutral sees par des cations (C i = K Na) ou esteri lees pur da lethanol. Les substances pectiques sont classées d'un point de vue tec mologique si in lear degre de methoxy ation (DM) pourcentage mojaire de fonctions carboxy iques methoxylées)

acides pectiques : DM < 5 ;
 pectines taib emen, methoxyrees (LM) = 5 DM = 50 ;
 pectines hantement n ethoxylees (RM) = DM = 50 ;

ties fonctions a cool secondaires des carbones 2 et 3 des acides galacturomques seuvent être ester l'ées par de l'acide acet que ille degre d'acets es érif cation est coiers ement plus la bre que le DM mais peut attendre. O a 15 dans le cas de la poire.

 $R = CH_3$ on H, Na*, K, etc.

2.1.2. Regions rhammagalacturonanes (R(i)

Latre les zones homogalactaroniques l'isses sont intercalees des regions liches el oses neul resiet comportant des residus rhamnosyls, les en (t-(1-2) le mai tiles un les repetitives. [-4] D-Cia. A-(t--2)-L-Rhaj (til.) [-Cos sequences rha nacquilactureo ques et gare 105) forment le squelette du rha nacquilacturonane de type LeRO Laja comporte de plus des chaines laterales el imposees essent eliement de Larabinose et de D-galactose (figure 106).

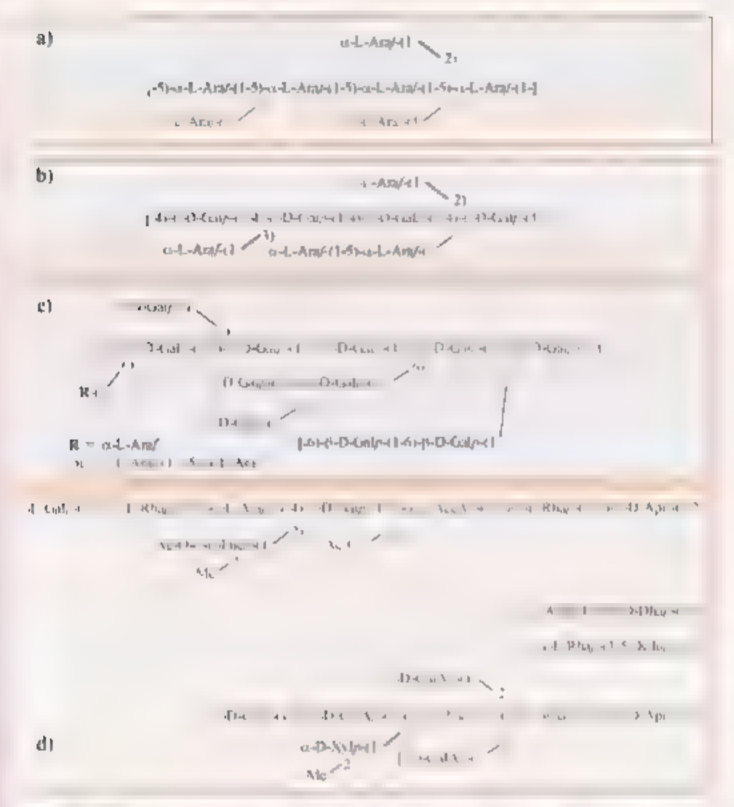
Figure 105 . Similare on his sequence rhanning are in right desirabilità des perfectes

Le mannogalicturonane de type la tRO la, est orme d'une chi nu principals d'acide galacturonique por intidiverses channes internes it gure (00). Celles et contronient des residis glycosadiques typiques des composes pectiques la ribitione fue su la aribitiose. D'anaciose et icide à uch oraque. La principale caracters et e da RO. L'est de posseder en plus, des sucres peu freu ents dans le regne vegeta, icliente le 2 Ornicitalitationse le 2 O metavi valese l'apièse, acide icet que l'acide 2 deux ». D'inanno-octifosoni que (Kdo) et l'acide 3 deux». Diy vo-2-hepti iosar que. Dha). Dans les las chients après que delim cozamia que de la pulpe, le RGII est abondant.

2.1.3. Quelques proprietes des pectines

ces pectines sont des consides qui forment des pseudo-solutions la plement y si queuses. En mi ieu acide leur solubilité augmente avec le DM la cs poctines peu vent former deux types de gels solon leur degré d'ester fication.

les pectines HM gel tien en mi ieu acide (2 % prl 3 4) en présence de 63 à 80 % de matieres seches solubles. Les conditions de gel fication varient selon le DM. Les pectines les plus esterit des nécessitent moins de sacciarose de gelificat à des pH pius cleves que les pectines moins methods des Le pK des pectines est vils nide 3 3 la pH acide la repression d'ion sation des foncions carboxyliques i bres reduit les repristans cleett set ques entre entités. Le saccharose d'immuellactiville de le fait et doic l'hydratation des pectines. Des haisons de la the energie peuvent s'élabor entre residus gui acturomiques appaires propositions de la peuvent s'élabor entre residus gui acturomiques appaires.



A 2h and h Arab mighlac me de type (10) Arabinogo etane de type H. d. Les about 1 as dent fices du man nog nacturonane H.

tenant a des chames dit crentes dans ces conditions qui peuvent etre attentes ors de la concentration de jus de fruits non depectinises.

es pectines. Mige il ent en presence d'ions calcium selon le moue e « boite à œut ». L'ion calcium hydrate forme deix in sons e ectrovalentes avec deux fonctions carboxyliques de deux res dus galacturoniques appartenant à deux cha nes pectiques et des baisons hydrogenes avec d'iferents atomes d'oxygene de ces unites. Lorsqu'une quinza ou d'intrés uron ques successives est impliquee dans ce type de structure, la 7 ne de jonction est stable.

2.2. Enzymes pectinolytiques

Les peet nes sont les substrais de nombreuses enzymes qui peuvent soit emodif er le degre d'ester fication (enzymes saponifiantes), soit en dim nuer le degre de polymerisation enzymes depolymerisantes).

2.2.1. Pectine méthylesterases

L'activité pectine methylesterase (PML) à été mise en cyidence dans de nonbreux vegetaux superieurs, en particulier dans les trints ou plus ears isoformes de PMT peuvent être présentes quis d'orange noma e). L'eur masse moleculaire varie de 23.700 (tomate) à 57.000 Da (km)) et leur pH opti num d'action est vois nou superieur à 7. Les cations monovalents ou divalents les activem. Les peut nes methylesterases (FC 3.1.f.L.) sont des enzymes pectinolytiques qui ca alysen, so réaction de démethoxylation de la pectine. Ainsi elles liberent du methanol et preduisent des peut nes de faible degre de methoxylation (figure 10.2). El es agissent par récurrence le long de la chaine pectique selon un mécanisme monochaine muit ple attaque. Associées par des haisons de taibles chargies à la paroi cel ula re ellesont partiellement entrainées dans le jus au cours de l'extraction. El es se retrouveil pour partie associées aux participes de trouble et pour le reste solabs isées.

Figure 107 React on catalysee par les pect ne methy esterases. PML 1

Les PME sont également produites par les nucro-organismes en particulier les noisissures. Enzymes exogenes, e les sont actives en milieu acide et leur pH optimum d'action est voisin de ce ai des jus de fruits. Ma s. selon la reglementation rançaise, ne sont autorisées dans les jus de fruits que les PME extraites des mineux de culture d'Aspergillus niger et A. wentu.

2.2.2. Polygalacturonases

Les polygalacturonases (PC) hydrolysent la liaison $\alpha(1.4)$ entre deux mot is d'acides galacturoniques non esterifies. On distingue les exopolygalacturonases exo-PG) et les endopolygalacturonases (endo PC). La plupart des exo-PG agrit, purpir de l'extre inite non reductrice de la chaine pectique en liberant des acites galacturoniques (FC 3.2...67) ou des acides digafacturoniques (FC 3.2...87), es endo-PG (EC 3.2...15) attaquent les acides homogalacturoniques au hasard gare 108) et les produits finaux de la degradation sont des monomères des dime res et purfois des trimeres d'acide galacturonique.

gan. 16A . Reaction catalysee paries endopolygalacturonases (endo-PC).

Les polygalacturonases sont d'origine vegetale fongique bacterienne ou anima e (insectes). Elles ont toutes un pH optimum d'iction entre pH 3.5 et 5.5. Leur bistrat preferentiel est racide peetique. L'activité endo PG nulle sur une pectine de DM 75, croit avec la diminution du DM. Ainsi, PMF et PG agissent de façon.

synergique sur les pactines naturelles. La PMF cree des sequences demethoxyles permettant. Invarolyse par la PO : en retour la PO degrade, es sequences homosiliacturon ques inhibitmees de la PME. Senles es PO extranes des milieux de culti. Il de la mendu sont autorisces d'ins la tabrication des jus de fruits.

2.23. Lyaves

Les lyases agissent sur la pect ne en catalysant la rapture entre deux in tod'acide galacturomique par un mecanisme de β e un nation. On distrigue les pectine lyases (PL) et les pectate (vases (PA)). Ces dermères, productes par des mortorganismes, sont mactives aux pH des jus de fruits ; elles nont pas d'application à technologie.

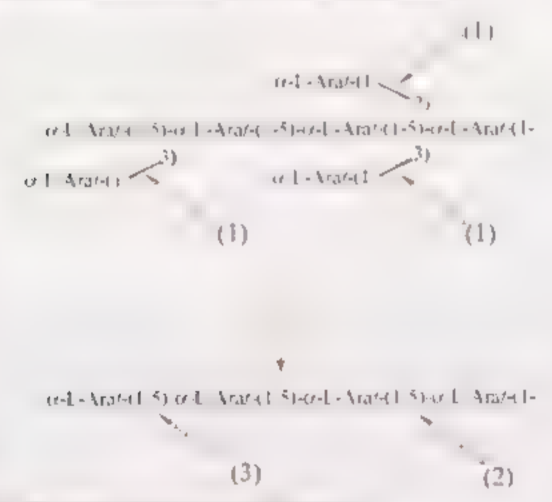
1 gare 109 m. Reaction cass (see par les pecure lyases (PI)

Les PL (EU 4.2.2.10) coapent les baisons entre residus d'acides gafacti romques methoxyles (7 gene 109). Leutes les pectines vases dénotices sont des endo etymes. Il es sont produites par des mossissares (genre Asperguiss) et par des bacter es (genre Annoma). Elles n'ont amais eté délectées chez les végétaux super curs. Leur activité décroit avec le dègre d'estérit car on de la peut ne. De même le pH optimum d'immue de 6,5 à 5 lorsque le DM du substrat in lea, décreit de 95 à 65 %.

2.2.4. Arabinanases

Parifices a partir de initieux de colture de divers micro-organismes, de nombreuses enzymes hydrolysant les différentes haisons a veosidiques des rhammogaacturonanes et des xy ogalacturonanes ont été décrités. Seules les arabinanases cont l'activité est décetée dans des préparations pectinolytiques d'Aspergillus spiprésentent un intéret dans l'industrie du lus de pomme pour la prévention des troubles d'arabinanes.

Les chaines ramifiees d'arabinanes sont linear sees su te à l'hydrolyse des a soits (d. 2) et (d. 3) L-Araf par une (d. 1 aribinotur mosidase de type II endogées vement pour former un trouble caracter st que en particulier d'uns es concenres. L'endo arabinanase, ca redu sant le degre de polymerisation de l'arabinane prévient la fermation de ce trouble. Les produits terminaux sont les diret francées d'arabinose. Les of gomeres d'ar. 5 et - Araf som hydrolyses par une (e. l'sarabiillaranosidase de type I. Larabinose etant le seul produit de cette react on. Les plit op, muois d'action des enzymes extraires of 4 in get sont respectivement de « 3.7 et 5.0 pour les arabinotaranosidases l'et II et Lendo-arabinanase.



ture. It React insignal sices par les arab nanases.

2.3. Composés amers et astringents

Scion les jus de traits différents composés peuvent apporter de l'amertume et de istringence. Les plus importants sont soit des derives terpeniques, soit des polyphenols.

nosidase de type l

2.3.1. Limonoides

Dans les jus d'agrume le principal unionoide l'acide imonoique monocarbossique, est un derive d'oxydation d'an triterpene tetracyc que (l'apoliracadol) l'ovest pas, par lai meme amer. Mais en mi ieu acide il se cycl se pour former ancideuxième fonction lactone (figure 111).

Figure 1.1 - Structure acque ques lamono des des agriones en Neve come que la Limon de CIC de se eminorate d'Nova de

La monine formée est un compose à saveur amore prenoncée. Le chau fage accelere sa formation. Son secul de detection sur e dans l'eau de 6, 25 à 5 ng.L. et de 0,5 à 32 mg a dans un jus d'ora tge selon le dégusta eur 1 à nemil ne esun autre limonoide avair sensibien ent le même seur de percep ion. Et e pearepresenter jusqua 46.2 des l'inoncides amers des l's de pamplemousse (Citrasgrand's U. La teneur mexenne de ces composes dans les jes varie beaucoup se on le procede d'extraction, l'espece et la mat rite. Les fruits en débat de saison sent pli s riches. La teneur moyenne des jus de pamplemousse est vois ne de 8 mg L Des valeurs comprises entre 42 et 142 mg L. de jus de ctron (C. i mon L.) ont ete rapportees. Dans les jus doranges dooces (Continue Li) la teneur en l'inon ne decroit rap dement avec la maturité des fruits. La présence de ce compose ne pose de reel es difficu tes que dans les jus d'orange Navel. La l'monine est peu solable dans les solutions accouses (6 mgl - d'eau a ébullition). Mais il existe dans les jus d'agri, ne un glucoside de l'acide limonorque tres soluble et pratiquement sans saveur. Dans des jus de pampiemousse. Fong et al. (1989) en signa ent une teneur. movenne de 120 mg L. L'hydrolyse enzymatique ou chimique des limo des glycosyles n'a encore jamais éte signalee.

2.3.2. Flavanones

Parmi les héteros des de flavanone (figure 112), seuls ceux comportant un residuneohesperidosya. [L-Rha-α(1-2)-D-Gle-β(1-] sont amers.

gros 1.3
Structure de que ques Pavariones des agri mes
a Naringina, b) Hespéridine

can aringine compose le più abondant mest presente que dans les pamplemousces les pomelos. Ci par adist Mactif et les oralges ameres (Ci aminiman Li subspinible Li Selon les valietes, la teneur dans les lus varie de 0.05 à 2,3 g kg. La neoceneridine et la neocrace d'intersent partois presentes dans les pis de ces agrumes juslata 0.4 g kg. D'autres agrumes i tels les entrons, les oranges les mandarmes (Cilicidata Bianco), ne con reprent aucun de ces composes amers. Le seula de perception le la naringine est de cinqui dix fois superier la celai de la limonine.

Notions qu'it existe dans tous ces us d'agrume des héterosides de flavariones ont le gro-pement glycosidique isomère du neohasper d'nose est le rutenose. I Rha (a(1-6)-D-C) (3-c), Ils mont adeane amert me il hesperidine le plus abont peut attemère une concentration de 3 g/kg dans certains entres par exemne var Sent i Teresari. Dans le us d'orange sa teneur ne depasse pas 0,6 g/kg. Il est tres derives du ratenose (d'dyme errocutrine natiratine etc.) ne sont en quantités qui ficatives que dans tes us de citren (0 a 0,1 g/kg.). Dans es pamplemousses ou significatives que les composes sont generalement presents à l'état de trace. Moins sous-es que les composes amers, ils peuvent precipiter sous forme d'a gui les crista lines au cours du stockage du jus.

2.3.3. Proanthocyanidols

Les formes oligomères et polymères des flavane 3 ols constituent les proanthicis dols (cf. chapitre 6 du premier volume). Le terme de « tanins condenses » es parlois utilise pour denominer les formes hautement polymerisées. Selon les végataix, les proanthocyanidols présentent des structures très variables. Ce les-ci pervent se différencier sur la base des un tes monomériques les constituant (catechines gallocatechines esterifiées ou non par l'acide gallique), la nature et le nombre des l'alsons interflival iques entre monomères (une ou deux : C_4 - C_6 ou C_4 - C_6 dans lissère B : C_4 - C_6 ou C_4 - C_6 et C_7 ou C_7 - C_8 ou C_4 - C_6 dans la serie A) et la stereochimic de l'ensemble, la lia son interflavantique (de type B) generant un nouveau carbone asymétrique en C_4 en plus de ceux en C_7 -et C_8 - Les procyanidols sont constitues d'unites () catechine et ()-epacatechine les prode phinidols présentent dans le ristructure des unites de types gallocatechine et ou epigal ocatechine eventuellemen galloylées.

Dans la pomme, seuls des procyanidols de type B, constitues d'unites epicate chine, ont été observes la catechine pouvant etre trouvée en position fermina à Leur degre de polymerisation varie de 2 à plus de 250. Ils constituent les composes phénoliques pondéralement les plus abondants dans ce trait. Les prodéfen nidols absents de la pomme, sont significativement présents dans le rais n. Les proantho eyanidols n'ont jamais été signales dans les agrunies et leur, us

Au cours de l'extraction des monts, ces composes accumules dans la vacao e sont partie lement adsorbes sar les composes paraetaux (en particul et les puet nes), les plus polymerises etant preférentie lement retenus. Presents dans les jus ils seur apportent aniertume et astringence. En ce qui concerne les procyanidols de la pomme dans l'eau le DP 4 apporterait plus d'ameritame ators que les DP et 8 sernient responsables de l'astringence. Loatetois, la matrice (ac de, sucre alcool, autre compose phenel que, polyosides) dans laquelle est dissous le polyme e module fortement sa perception.

Par gineurs, les proanthocyan dols ne sont pas substrats des polyphenol oxydases (cf. chapitre 6 du premier volume) mais peuvent être impliques dans les reactions d'oxydoreduction coaplees avec les o gamones d'autres composes phénoliques ou dans des reactions d'addition. Les propriétes organoleptiques de ces composes neo-tormes ne sont pas connues contribuent le a augmenter ou a diminuer l'amertume ou l'astringence des jus ?

3. Technologie des pos de fruits

3.1. Preparation des fruits

A reception a l'usine les fruits sont generalement stockes quelques jours dans des conditions limitant leur a teration. Ils sont alors laves et les fruits à teres sont elimines manuellement ou à l'aide de dispositifs automat ques. Les pommes, stockees jusqu'à une semaine sur des aires betonnées en tas ne devant pas depasser un metre de haut, sont flottees dans des caniveaux hydrauliques jusqu'au half de preparation, un premier tri s'effectue car seules les pommes saines flottent. El es

sont prises alors dans une laveuse à vis inclinée. La puissance des jets d'aspersion permet l'elimination des parties de pommes abimées des teu lles et des herbes provenant du verger. Les agrumes sont stockes au maximum cinq à six jours, le plus souvent moins de 12 h. dans des silos à plans inclinés de façon à limiter l'ecra sement du à la hauteur. Ils sont achemines sur des tapis roulants jusqu'aux tables à mirer. Le tr. est manuel. Le sont alors laves et eventuellement desintectes à l'aide d'agents chlores. Les petits fruits rouges tiraise, framboise mûre, myrtide, cass sità sin, cerise, griotte, etc.) sont beaucoup plus tragiles. Les douvent être d'antes le plus tot possible après la cuei lette pour eviter la fermentation et autres alterations is peuvent parfois être conserves quelques jours, retrigères. Sensibles aux caoes, les doivent être transportes et livres en petits containers (6 à 20 kg). Les impuretes, à les les feuil es ou les petites branches, sont etiminées par des appareils à souff estre Cienera eme at les petites bales et fes fruits à noyau ne sont pas laves ou, sits le sont, c'est à l'à de d'elevateurs equipes de rampes d'aspersion à faible pression.

3.2. Pretraitement

Les pretra tements des fruits varient selon chaque espece. Les pommes et les poures sont redaites en cossettes à l'aide de rapes une pale rotative les propuise sur des couteaux ou des grilles perforces interchangeables qui assurent leur desinguration en rapure. La finesse de la rapure qui intervient sur le rendement de pressage, est adaptée par modification des couteaux ou des grilles selon la maturité des fruits. La rapure est pompée jusqu'à la presse ou tombe directement dans la reme d'alimentation de cette-ci. Les agrumes sont simplement ca ibres en deux ou trois classes et achemines vers les extracteurs adaptes il chaque ca ibre de truit les cerises sont equeutées dans des appareits à rouleaux caoutchoutes tournant en sons inverse et pinyant les queues. Les truits à novau sont den yantes, soit par des tenoyauteuses rotatives, soit dans des pulpears après un premier traitement theriuique à la vapeur.

1.3. Pressage

Act, element, deux grands types de pressons sont utilises pour le traitement des sibes de fruits illes pressons discontinus, a paquets ou à corbe ille, et les pressons illus à bandes. Des appareils specifiques ont été développes pour les agrumes illus pulpears, extracteurs centrifuges, raffineuses som utilises pour le traitement produits particuliers ituits exotiques, fornale abricot été.

U. Pressours discontinus

Les presso es à paquets sont encore utilises à l'échelle de la production fermière parfois artisana e de jus de pomme mais ils ont disparu des usines des pays occi-intaux en raison de leur taible productione. Le gateau de pressage est constitue un empriement de « paquets » de rapute retenus par une toile et draines par une plaque ajourée appelée « maie »,

Les presses à corbeilles sont constituées d'un cylinore aquipe de drains. La rap. 1, introdu te en discentinu dans ce exandre est inise en pression par un piston ou plune membrane. L'automatisation d'une success on de mise en pression, de déco-pactage et d'homogeneisation de la rapare permet d'exiter la formation de zones extraites. L'es autorisent le trava l'de pratiquement tous les types de vegetaux. Le condoite programmable permet d'adapter la pression aux caracter stiques physique de la matière première de façon a obtenir le meil eur rendement. Le système entiere ment clos de l'introduction du truit jusqu'à la sorbe du jus assure une bonne qu'il hygien que au produit. De plus, certains mode es peuvent etre equipes d'un d'spes de mise sous gaz merte de façon à finner l'oxydation du jus.

3.3.2. Presses a bande

La conception des presses à bande derive du principe des presses à paquets des filtres presses l'a putpe déposée sur une toile, est pressée en ceux e inities poir l'averiser éconfement du tas. Les premières presses à bande i claient que sem écon nacs les phases de chargement vidage et de pressage restaient success ves Activelieunent de nombreux node es de presse à deuble bande permettent recliement un travair en continu. Le ait de pulpe est entraine entre deux acres sans au travers d'un train de rouleaux et de contre-touleur y doit l'écart, et se redu s'intérérée une pression progressivement éroissante sur la pulpe. Le jus s'écoule au travers de la toile inférieure dans un bac écolécteur. Pais les toiles s'écartaint en beille machane, le res du tembé dans une tremié d'évacuation. Les dispositif de batte es et des less d'aspers on assarent le lettovage des toiles.

3.3.3. Aides au pressage

Diverses techniques sout mises en œuvre pour ai ginenter le rendement d'extraction des sucres. Dans le cas du traitement des pommes l'addition d'eau claia 20 en volume) au cours du rebechage (pressoir à corbe l'e) ou par remaige des marcs et notaveau pressage (pressoir à bandes) ou bien el core par diffusion à contre e surant abouttit à l'épuisement complet du mare.

Le pretraitement de la pulpe à l'inde de preparations enzymatiques specifiques notes en PO (ct. § 11) où l'addition de PMI et ou de sels de che unit le pius servicit du carbonate) favorise l'expression da jusien mou l'antila texture de la pui pe el la viscosite du jus.

2 . 1 I Much my pares umes

La presence d'hanes essenticl es dans le flaved y interent le pressage de la tetalité qui t'ait. La quant te n'aximale d'hinle dans le fus ne dont pas depasser 0,0,5,0 o² "a (wv).

Les machines les plus anciennes sont les extracteurs rolatifs. Les fruits sont places dans des alveoles semi spheriques et dees sur la surface de deux tambours (extracteur Coun) lournant en sens contraire. La rotation entraine, es fruits a nsi maintenas sur un couteau. Chaque demi-lituit, resta it dans son alveole, se place

devant une tete d'extraction en mattere synthetique. Celle-ci est animee d'un double mouven ent de trans ation et de rotation de façon à venir presser, es carpe les sans risquer de provoquer i éclatement des pepris. Éclates, ceux ci pourraient liberer des composes amers prejudic ables à la qualité du les Donnant des les de meilleure qualité les extracteurs. Brown à table horizontale ou verticale fonctionnent sur le me ne principe, mais la viresse de déplacement des tetes d'extraction et la pression qu'elles exercent sont contrô ces de façon à s'adapter à l'épasseur de l'écorce.

Pour es ter l'extraction des builes essentielles de l'épiderme lors de la montée en pression les fruits sont preulablement passes dans un extracteur d'haues. Ils sont entraînes sur des rou eaux manis de petites aigus les qui perforent les cellules socretrices de l'épiderme. Les biaces essent elles sont recue nies dans de l'éaux reallant en sens inverse.

L'extracteur de tos in line developpe par FMC est base sur in principe d'iferent de centil ces extracteurs (din de Brown, le contena de l'agrante est aspire an misen d'un système de canules de sorte que le jas mest jan us en contact avec les illes. Pour opiniser le rendement la taille de la tete doit etre adaptée au calture des fruits.

3.4. Traitement des jus de fruit

Let a brot extrait, on most doit subir des transements pour en assarer la stabilité et la cale ou l'ixlant cation. Schon le produit souhante les procedes technologiques nis et reavre d'itérent mais os ent tous pour but le controle des réactions biochonques aces aux la croinclecules présentes épo vosides prête nes pois prénols. L'ir reption des et vines dans ce secteur industriel à protondement modifié les techniques de l'ibit cation. Une bonne con inssance des phénomènes est noispensable à le principal de cation de cas enzymes dorigine microbie une permet de pour avoir de nouvelles préparations place à l'adoptées aux différents problèmes technologiques et reformulant des associations.

3.4.1. Stabilisation des jux troubles

(411) Nature et composition du trouble

Lordes pectiques en pseudo son tom d'ametre. O l'amitet aux particules en sassension stribusées par les pectines insolubles qui jouen le role de colloides protecters. La la lle de ces particules est comprise entre 0 s'et 10 ami Les elements plas cros, constitues de debris cellulaires ou d'amis de cellules sont consideres comine es pulpes mais ne participent pas au trouble du jus. La stabilité des particules de trouble à la tilobilité de nombreuses études dans les années 1960 (End. 1965). Yantasak et c. 1967). La couche extericure des particules constituée de pectines, est chargée negativement le novau est forme de proteines chargées positivement la pil des jus. De telles particules hydratées donnent des suspensions stables en raison de leur petite tai le et des repulsions electrostatiques. Leur sedimentation

est egalement reduite par la viscosite du milieu duc aux pectines solubles. Le blanchiment de la rapure avant extraction ou le traitement thermique immed at du laconduit à des particules plus petites qui sont plus stables.

Dans les pis d'agrume la tai le des particules en suspension varie depuis ce de ce lules (les « sacs à jus ») et de fragments cellulaires de plus de 100 µm jusque celle de compiexes macronicleculaires inférieurs à 0,1 µm. Les particules les plus grosses, si e les contribuent à l'aspect pu peux du jus, n'interviennent que peu sur sa aurbid le Seules les particules comprises entre 0.4 et 5 µm, environ, considue le trouble. Elles sont constituées approximat veinent d'environ 34 ° de prote nes 32 ° de peut nes, 25 ° de lipides et de petites quantites de ce lulose et d'homice la lose. Des cristaux d'hosperidine sont également présents dans le trouble , la peut le sera tile sité de nucleution pour la formation du cristal d'hesperidine. Une telle in craction est specifique des pectines desesteritées par voie enzyma, que jusqu'à des DM voisins de 10 %.

3 3 L2 Mican some de la destabilisation

l'accident le plus frequemment observe dans les jas de traits naturel e nent trocbles est leur clarification spontance au cours du stockage. Sous l'action de la PM, endogene, es pectines solubles gelitient sous forme de pectinate de calciam emprisonnant les particules en suspension. Puis le gel se retracte par synérèse taissant exbuder un serum limpide.

Dans un système modele, tamponne a pH 3.8, la gerification est in tree par de la PMI decorce d'orange loisque le DM de la pectine passe de 25 à 64 %. Pais la sapon fication se poursuivant, le pectinate de calcium precipite entrainant les particules. La clarification est achevec lorsque tes pectines ont atteint un DM proche de 40 % pour les jas de pomme et 38 à 27 % pour les jas d'oralge selon le DM initial et la concentration des pectines, de l'activité PMF et de la teneur en calcium. Les complexes hesper dine-pectines de DM 25 %. Poculent en presence de 200 ppm d'ons calcium. La teneur en calcium des jus (30 à 120 ppm) est suffisante pour permettre la precipitation des pectines partie lement demetaoxy ees.

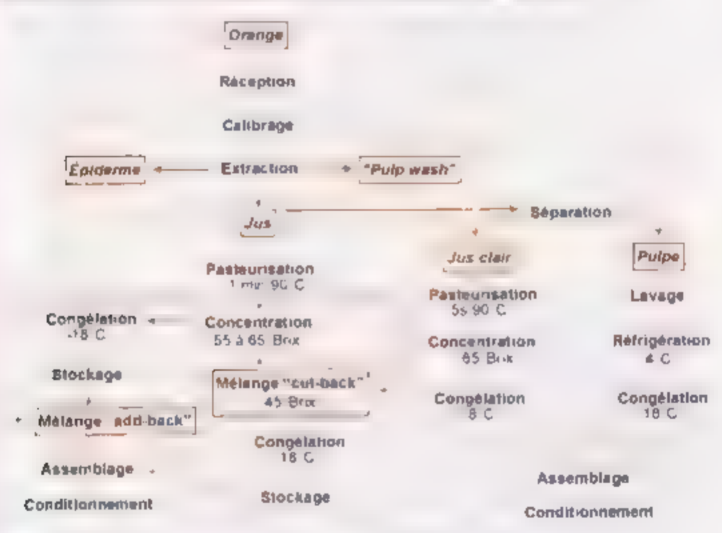
1413. Presention de la destine sation

L'addition de che aleurs d'ions caleium dans les jus n'étant pas autor see, les seu es poss bil tes de prévenir la destabilisation des jus troubles sont soit la dégradation des pectines solubles, soit l'inhibition de l'activité PME. L'empioi de pergalacturonase prévient la tormation du gel en dépolyit érisant la pectine au n'était des sequences démethoxylées. Mais on observe une flocu a on partielle des particules et leur seu mentation rapide. Reste la dénaturation de la PME par la chaleur ou les bautes pressions.

▶ TRAFTEMENTS OF PARQUES

De nombreux resultats concernant le traitement thermique des jus d'agrames ont etc pablies. Le traitement optimal est un comprontis entre la denaturation, a plus complete possible de la PME et la preservation des qua ites organoieptiques des

Similar 92. Cipour un las dicrange a pH 3.8. Cependant unu faible activité PME residuelle, due à la présence d'une soforme thermoresistante, est generalement dece able. Pour limiter les consequences de cette activité sur la stabilité du trouble, les jus concentres sont conge es et conserves à basse température (=18.°C). Pour reduire, effet de la concentration et du stockage sur la perte des qualités du produit, une fraction de jus frais est ajoutée soit au moment du conditionnement (technique ocht-buck), soit au moment de la production (technique consiste à séparer les éléments figures du jus, de la phase impide par centraligation ou microl, trat on tangentielle (procède Fresh note). Le jus limpide est preconcentre par osmose inverse puis concentre classiquement jusqu'à 65. Brix. Après lavage à cau les pulpes sont refrigerées (4.°C) ou congelecs (=18.°C) jusqu'à a reincorporation dans le jus lors du conditionnement (figure 113).

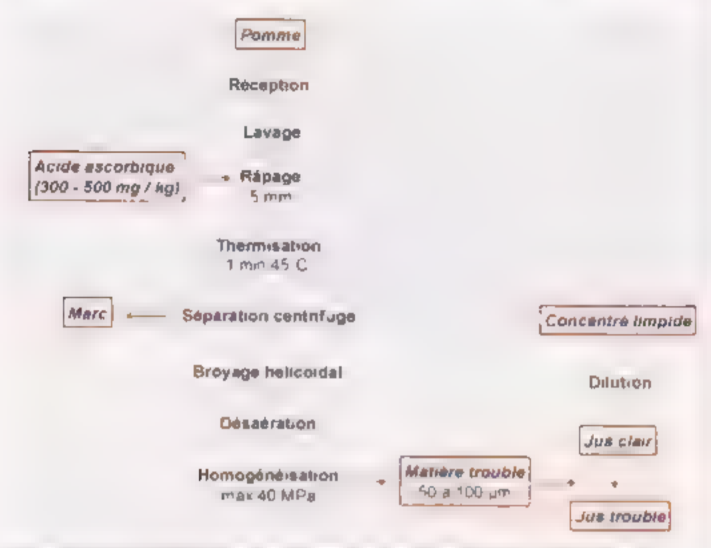


gare 1/3 Production des jus d'agrumes par différentes techniques taut-back, add-back et Fresh note).

Du us de pomme trouble et stable peut etre obtenu par l'addition a un jus limne obtenu par di ation de concentre, de particules de trouble obtenu par pressage broyage et rathinage de pui pe de pomme thermisée (figure 1.4)

PARTIEMENTS PAR HALTES PRESSIONS INDICATE QUES

Dept is la fin des années 1980 des recherches ont été conduites pour déterminer conditions de stabilisation des jus de fruits par des traitements à hautes pressurs à temperature ambiante. L'interet du procéde est de conserver les qualités organoleptiques du jus.



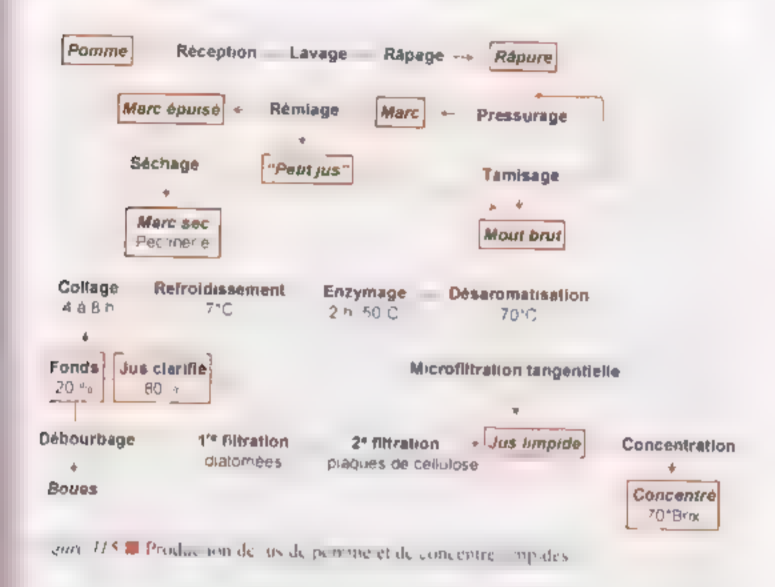
Ligure 114 - Production de jas de poni ne trouble à base de concentre a ripice.

La PMI se revere etre relativement baroresistante. Une perte d'activité PMI de 80 à 90% des robte ue dans des jus d'orange sournis à 600 MPa pendant 0.5 à 10 mm à des temperatures in trales n'excedant pas 45. Cités n'od fications organoceptiques deverant percapibles aux temperatures plus clèvées. Les solormes de la PMI n'ont pas toutes (a me ne sens bilité à la pressaon La PMI thermoresistante est également baroresistante. Bien que la stibilitation du trouble d'un just d'orange an été obtente à l'échetle du l'iboratoire les us traites à letape pilére ou du niveau d'une production industrielle dephasent en que ques ours les equipements disponbles n'intorisant que des pressions inter eures à 500 MPa.

La stab lisat on cola idale du jus de pomme est obienae dans des conditions de troitements moderes (par exemple 400 à 500 MPa 8 à 12 min, à temperature ambiante), bien que la PMI purifiée de pomme seit pras barostable que ce le doinge. Dans les jus de pomme, l'activation de la polyphedoxydase (PPO), entre 2,0 et 306 MPa tayor se la procue, on d'implifieurs de la PMI, de nature pheno que, ameliorant la stabilité du jus.

3.4.2. Clarification des jus

De nombreux jus de fraits (petits fruits rouges, pomme etc.) sont generalement commercialises l'impides. De plas leur concentration au de a de 60. Brix nécessité la dégradation des pectines pour préven r'leur geuf cat on. Ains le jus brut sont du pressour doit cire dépect nise et élamitie (l'gure 11%). Il ne peut être directement filtre sur des l'itres à plaques, car les pectines solubles les colmatent rapidement.



(421) Clarification par enzymage et collage

les e zymes exogenes d'or gine longique sont util sees dans l'adustrie des jes ctriats pour en assurer la clarif cation. Les part cules en suspension sont partielement degradees par le meninge enzymat que PAIL PO. Les colloides protecteurs s particules que sont les pectires, sont solubilises. Pais, eur badrolise progres e provoque une diminution de la voccisite de les et accumillation des produis aix in he a dir et trimeres d'acide galacturen que l'a solub isation partre le es pect nes der asque en partie, es composes prote ques charges positivement au of designs are particules pensent alors floculer par interactions electrostatiques sed menter d'actunt plus facilement que la viscosite du milieu est redu le. Dans is jus paavres en proteine la flocidation est favorisée par la donction de proses exogenes le plus souvent de la gélatine. Celle et réagit également avec les man-3-o's et les proanthocyanidols, la quantité de gelatine à mettre en œuvre r le collage est adaptée à chaque type de jus. A l'inverse les effets de l'exces de de nes cans le jus, sasceptible de provoquer des troubles au cents de la pasteurien thermocoagula, on, et de la conservation (insolubilisation, reaction avec les sphenols, etc.) peuvent etre corriges par collage à la bentonite (sil cate d'a um ne indrate).

Des preparations enzymat ques riches en pechiielyases peuvent egalement etre sees pour enzymate du jus. Eiles hinitent la quantité de methanos, ibere à pardes pect nes. Cependant, e les sont d'une efficac te limitée pour le traitement de (DM entre 60 et 70 %) tels les jus de raisin.

A for gine la claritication était al ciu ape longue nécessitant près de 24. Acuael é nent la selection de pectinases thermestables et l'usage de débourbeisse centritages permettent d'enzymer les jus à 50. C'entre une et deux heures en prosence de gelatine les jus retroids peut etre débourbe trois à quatre beures plus tard Le surnageant est fanalement filtre sur filtre à plaques de cellulose poir le rendiciparfaitement brillant.

1422 Charliestion per nucrofiltration tangentient

Apparties pour la clarification des jus de pomme au début des années 1980, es techniques à membranes se sont rapidement developpées pour le traitement des les de fruits et legumes. L'ultrai litra on lui l'sée à l'origine, à été progressivement reil placée par la microfilitation tangentielle (cf. chapitre 9, § 1, 2, 2), pour des raisons et débit et de moindre colmatage.

Dans la praticule, les insta lations industrielles ati isent des membranes organques ou morgan ques de diametre des pores de 0,, à 0,2 µ n, permettant d'obtendes densites de trux de permeat comprises entre 100 et 600 l. h 101 " pour des pressions transmembranaires de 0 La 6/2 MPa et une vitesse movenire da retentide l'a 7 m/s. Cependant l'accumulation de pectines dans le retentat entraîne a la augmentation de l'épaisseur de la couche de polar sation et en conséquence de la resistance da transfert. L'en resulte une diminut on progressive du debit veluntique de permeat. La puissance de la pompe de circulation étant nécessa rement à naccr n'est pas possible de stabiliser dans le temps, es conditions bydrodynamiques d systeme. Pour pal ier ce facteur lim tant, des enzymes pect, nolyt ques sont ajo, tecs au mout brut. Les quant tes necessaires sont reduites de moitic par rapport à ce les atrilisees gans la technique en batch. En effet, le module de microf litration se comporte comme un reacteur enzymat que avec une forte concentrat on d'enzyme et de substrat au vois nage de la membrane. L'activité y est max niale, ics enzymes etant probab ement saturées par le substrat. En règ me permanent, scals les oligemères de ga acturonane de DP interieurs à 10 ou 12 sont entraines dans le permeat

3.4.3. Traitements de desamerisation

3431 Dantements du vegetal

L'amedoration genetique et la selection de varietes d'agrumes pauvres en composes amers est une première approche pour resoudre le probleme de l'amertaine des jus. Cette demarche prend du temps et demande une restructurat on importante des vergers.

Des essais de traitement des arbres ou des troits à différents stades de developpement ont été réalisés. L'apparation d'acide gibberellique à des pamplemousses immatures réduit de façon significative la teneur en naringine des fruits murs. Dans le cas du citron l'application d'acide naphtylacetique aux plantules ou aux fruits après queillette réduit de plus de 80 % l'accumulation des limonoides. Ces procedes, relativement oncreux, sont peu utilisés.

3.4.3.2 Word fattern de l'ameritaine hars de l'extraction

Lors de l'extraction certaines pratiques permettent de d'impact le passage des composes amers dans le jus. Ainsa, le cuvage de la rapare de pomme est une operation qui consiste à favoriser l'oxydation des polyphenols en maintenant la pulpe dans une cuve quelques dizaines de minutes voir une ou deux heures. Associée à un pressage lant cette operation favorise la retention des procyanidols sur le marc

Rappel sus que l'usage d'extracteurs d'hus es ref. § 3.3.4 Lavant extraction des jus d'agrume, im te de passage de composes amers de l'ecorce vers le jus

3.4.3.3. Frontements enzyment page hones

Le taux de naringine (figure 112) peut etre reduit dans les jos par un traitement a l'aide d'une naringinase qui est en fait le me ange de deux exo-enzymes, une α-rount osidase e une β-glucosidase. La première spec fique de la haisen rhamno-syl-α-(1-2)-glucose, ibere du rhamnose et de la prunine, compose ameri, la seconde nydro yse ensuite la latison glucose naringenine et libere l'aglycone qui n'a pas de saveur amère. A pH 3.5.4 et à des temperatures entre 20 et 50. Ci ce système enzymittage reduit rapidement l'ameritume des jus de pamplemousse. Cependant, ce traite nent n'est pas autorise partout pour les « 100 m, jus de traits », en particul er aux Etats-Unis.

Signalons qu'il existe également une exorhamnosodase specifique de la Laison rumnosyl-u(1-6)-glucose. Cette hesperalmase libere le glucosyl à hespereune qui, en millett acide s'avdrolyse tentement en glucose et hespereune, prevenant ainsi la enstabisation de l'hesperidine.

Ces enzymes n'affectent pas la teneur en limonoate du jus. Pour reduire cellei des essais ont etc real ses a l'echelle pilote dans lesquets le jus est perfuse au ave s d'une colonne de cel ules immobilisées d'*Arthrobactus glob formis*, proictrices d'une l'monoate deshydrogenase. Cette enzyme, en oxydant la fonction cool portee par le carbone l'i, interd tila factorisation qui condui la la l'monine gure 1161. Mus cette technique n'a pas eu de developpement consequent en raison des difficultes de sa maîtrise.

zim 116 - Reaction catalysce par la imenioate deshydrogénase

3.4.3.4. Traitements du pis par des resines.

Depuis at fin des années 1980, des unites de desamerisation basées sur des résules d'adsorption ont été développées par plusieurs equipement ets. Elles to chonnent toutes sur le même principe. Le jus deshuile si nécessaire est c'ar l'épar centr fugation ou par ultratilitation tangentielle. Les puipes qui représente environ 15% du volume, sont conservées rétrigérées ou congélées. Le jus élatipasse sur des commes de divins benzeue de qualité aumentaire. Les l'immordes visons adsorbés pratiquement en totalise, les flavanones sont rétenus entre 4 « 90 » selon les conditions de traitement. Les pulpes sont remembrées dans le les desamérise et y apporte l'amertume nécessaire à un bon equilibre de la saveur. Canssemblage per tise la re immédiatement ou bien après stockige de jus l'in bies congélé ou concentre et congélé.

Les restries doivent etre régéaurées toutes les 5 à 20 h à 7a de de so at ons aleatres d'luces. Certains de ces equipements sont égli ément conces pour permett à simultanenten, ou sépare ment, la désacrdif car on des (s. souvent trop acides à début de campagne, à l'aide d'une résine échangeuse d'ons

L'emplo, de ces resir es, considerces comme des aides technologiques, ne modificiples les autres composants du jos par rapport au standard. Il na pas a circ mentio es sur l'embaliage du produit.

3.5 Pasicurisation, pascalisation et concentration

3.5.1. Pasteurisation

La stabilisation nucrobicinne des jus de fruit est, e plus souvent omente par pisteur sation (c), chapitre, 0, § 6, premier volume)

3.5.1.1 Pasteurisation apres conditionnement

Le jus est introd, it from dans le contenant boute le de verre ou boite netalique Ceres-c sont chauttées après lermétare dans un bain ou sous des douche dem chaude su de vapeur (pasteur sateurs tunnels) pour atteindre 75 à 85. C cœur pius elles sont retro cies par aspersion d'éau troide. L'éau de retro disseme des bouter les sortantes est it bocc pour le préchautfage des houterlles entrantes ce qui permet une récapera on d'energie notable.

3512 Frash-pasteurisation

La flash pas curisation consiste a porter tres rapidement le les a temperature execci 195.9° (Lea le maintenir quesques secondes ello a 20 s) a cette temperature puis à le refroid ritout aussi rapidement. El c'est real see dans des échangeurs ou cha cur à plaques ou tabulaires (faible diametre des tithes). Les échangeurs tubaliaires sont prefères pour le traitement des produits pulpeux de taçon à limiter les phénomènes d'encrassen ent. Des échangeurs pouvant tonctionner sous pression on egalement été it s'au point. Ils permettent de porter le justa des temperatures pouvant atteindre 130° (La vec une réduction correspondante de la durée du traitement. Il est à nsi possible de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de la durée du traitement le les cansilles de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de la durée du traitement le les cansilles de la durée du traitement le s'éconde de la durée du traitement le les cansilles de pasteuriser le just d'orange en 3 s'à 10° (Les cansilles de la durée du traitement le les contraitements de la durée du traitem

▶ REMPEISSAGE A CHAED ET AUTOPASTE BUSATION.

Cette methode consiste a sommettre le jus a une flash pasteurisation puis à le refroid rivers \$2.85. C. Après emboutenlage à cette temperature les flacons sont aussifict formes et agites de manière que le liqui de chaud vienne au confact de toute à sarface interieure du recipient et l'asopt se Après 3 à 4 min. Is sont refroidis par immersion où aspersion.

▶ RI MPLISSALE A FROID

Après pasierrisation le las estirctroid jusqu'à 5 ib. Codans la dernière partie de cebangeur. Les opérations untericures de conditionnement dinvemietre realisées en isépsie. Le reimplissage aséptique à troid à d'abord été développe pour les embalages nu li conchés qui ne supportaient pas les produits chants. Ce concept à été récemment transposé acidité de conditionnement des aquides en bouteilles en serre ou en plastique. Le respect des règles d'hygiene les plus strictes est nécessaire une d'eviter une contamination post pasteurisation. Les entreprises doices de ce système se sont équipées de salles blanches.

3.5.2. Traitements hautes pressions

Set a quelques jus d'orange sont stabil ses par hautes pressons isostatiques. La coresista de des mierosorgan smes n'est rapportée que pour quelques diza nes de les vales as de Diletiz (coefficients sami aires a centa definis pour les trainents the iniques of chaptere (Diligio for premier volume sont encore plus ratementances Cependant i experience in intre que dans des jus d'orange traites a 400 squi in MP1, une flore residue le est detectable dans ous les cas. Cellesci prolifere autres du stockage à 4. Cides produits traites à 400 MPa. Le de decrir que dans sus finites 5 min à 500 MPa. Les souches pathogenes de bacteries comme Excoles Salmone ha spisent sens bles aux pressions voisines de 460 MP1.

15.3. Concentration

La conce tirat on permet de reduire les volumes et donc le cout constockage et du sport. Lorsqu'el e est sul isante lede assure de plus la stabilisation in crob enne par reduction de l'a_n.

concentration des ras de fruits est obtenue à l'aide de concent iteat of chare le § 2 premier y plather à trois étiels (us de pointme) on emq à sept et ets sidoranger. Pour la concentration des jus d'agrumes à été deve oppe le système l'informér à decelérated stant tont écapon iten), un convergent-divergent en ciel evaporateur permet d'optim ser le mourl age des tubes, expans on du protisods for ne liquide vapeurs et d'accelérer le phénomène d'évaporation ten sordit à vergent, le produit détendu est à une température legerement, superie, re à la perature d'ébilité ou cé qui favorise les qualités organo épi ques du produit des composes volables peuvent être récaeilles dans les condensats du prémier des composes volables peuvent être récaeilles dans les condensats du prémier des composes volables peuvent être récaeilles dans les condensats du prémier de lorsqu'ils ne sont pas extraits préalablement par stripping.

Lande de concentration est le degre Brix (*B). Base sur la mesure de l'indice de refraction, il donne la mesure de l'extrait sec en equiva ent saccharose. Les concentres implices de pomme sont voisins de [0]. Bi et peuvent être conserves à tempera care amb ante. Les concentres d'orange (entre 6), et 65. B), ceux de painpiemousse (55. B), ou de citron (45. B) sont conserves aseptiquement et congeles.

4. Cidre

4.1. Particularites du cidre français

Be son traditionnelle dans l'ouest de la France, le cidre est aujourd'hat obtent selon différents it neraires techniques allant du plus simple (product on familia e au plus elaboré (industrie).

Les fraits util ses appartiennent à des varietes de pommes specifiques à ce te production. Ettes se distinguent des pommes de table par des teneurs elevées et con poses prenol ques qui sont responsables d'une partie des caracter su ques organoiepaques du cidre. La formation de la coulçar des cidres resulte nota inment de cur oxydation enzymatique par la polyphenoioxydase (PPC) tandis que l'ameriante et l'astringence sont directement alces à la presence d'une partie de ces composes ses procyanidos. Une autre caracteristique organoiepaque, l'acidité des jus et des endres, est egalement determinée par la matière première, elle est due essentiellement à l'acide matique dont les teneurs sont comprises entre 40 et 100 meq L. L. cipil se situe entre 3,5 et 4.3. Compares au vin ces pH sont plus elevés et, par conse quent, moins selectifs à l'égard des flores d'a teration car d'une part, l'effet direct du pH est moindre, et d'autre part l'ethicacité de l'anhydride saltureux (SO₃) en la 1 qu'antimiérobien est diminué.

Les entres trançais fermentent pour la plupart sous faction d'une flore e sportance » constituée de plusieurs especes de levures qui contribuent à la part cularité aromatique des entres à recherche d'aromes fruites specifiques aux cidres expuque que les ensementements systematiques y soient tres rares contrairement quy autres boissons l'ermentees. La termentation des entres est lente par rapport celle des vins et des bieres. Cette lenteur relative est également soi haitee pour des raisons organoleptiques. Les cidriers considérent en general qu'une consomn atton de sucres superieure à 4-5 g L ½ a un impact nettement negatif sur les aromes du cidre et qu'il est préférable de ne pas dépasser une vitesse de 2 g l ½ l l es probable que le critere pert nent à considérer est le niveau maximal de la population levurienne atteinte. Plutot que de fermentation lente, il faudrait sans doute parler de fermentation à fa bie biomasse. Quoi, qu'il en soit, un ensemble de méthodes à été retenu par les cidriers pour raientir la termentation.

Le cidre doit contenir une quantité non negligeable de sacre residuel viraisem blablement, pour en attenuer l'ameriume et surtout astringence. Cette contrainte sensorieile entraine la presence dans le produit fini d'une source d'energie disponible pour les micro-organismes et rend difficile la stabilisation macrohienne definit ve. Pour l'imiter le risque de croissance levurienne dans le cidre fini et garantir une stabilité commerciale, les cidr ers qui cherchent à eviter la pasteurisation devent donc rechercher une carence en un autre nutriment suffisamment universe

La carence azotee permet d'atteindre une stabilité suffisante pour une d'stribut on ocale.

De façon generale al existe un veritable risque de developpement de flores d'alterations ne à l'ensemble des particularités qui viennent d'etre evoquées. pH e éve, « ensemencement spontane » présence de sacres résiduels mais auss, faible degre à coorique final. Tous ces facteurs sont à l'or gine d'une relative fragilité micron en re qui reste aujourd hui l'une des principales préoccupations des étaborateurs pendant à fermentation et la conservation des cidres : ceci explique que la plupart des cidres industries sont aujourd hui traites thermiquement pour paluer cet inconvenient

Compte tent de ces particularités et de la diversité des itinéraires techniques possibles le procéde de aboration des cidres sera décrit si coinétément en insistant partieul érement sur les étapes ciels qui contribuent à répondre à ces contraintes principales.

4.2. Procedes prefermentaires

4.2.1. Extraction des mouts

Differentes operations constituent cette etape de transport de lavage, le rapage, opressage et l'epa sement du marc par percolation à l'eau auxquelles peut être aoute le sechage des marcs en vue de leur valorisation.

Le pressage discontina necessitant beauco ap de main-diseavre a été progressicement remplace par le pressage semi continu ou continu el automat se (c1 § 3.3.) sel n les types de presses, la performance d'extraction varie de 600 à 800 kg de par pas » par tenne de pomme mise en œuvre.

Dans les unites industrielles, le marc vert obtenu (residu obtenu après pressage, et entre 200 et 400 kg par tonne de pomme) est extrait sur une bande due « bande le diffusion » tonetionnant en cont nu par percolation d'eau à contre courant. Cette peration permet d'obtenir, par tonnes de pommes, environ 200 à 300 litres de « jus te diffusion » dont la concentration en sucre avoisine 60 % de ce, e du pur jus corespondant. Le marc épuise est ensuite soit presse puis seçõe pour être valorise en sect nerie (extraction de pectine de pommes), soit evacue rapidement en alimentation animale.

Les operations impliquées dans cette étape pour la plapart de transfert de matière et vent être considérées surtout sous leurs aspects mécanique et téchnique. Cepennit, c'est principalement au cours de cette étape qu'à lieu l'oxydation enzymatique les composes phénoliques qui entraine la formation de la couleur du mont. Les composes phénoliques de la pomme sont situes dans la vacuole de la cellule de pomme ensique l'enzyme qui cata vice la réaction da PPO se situe dans les plastes. En estationi les tissus, la fragmentation et le pressage de la pulpe mettent en confact ces ex principaux acteurs, ce qui, en présence d'oxygene amorce la chaine des réactions de brunissement certains polyphénols de la pomme, l'acide caféoyl quinique particulier sont oxydes en quinones par la PPO , ces molecules très réactives, sont en te impliquées chimiquement dans de nombreuses réactions (oxydorédactions plees avec d'autres polyphénols, condensations, etc.) qui vont former les composés s'ou moi ns bruns responsables de la couleur (cf. chapitre 6 du premier volume)

4.2.2. Clarification prefermentaire

It id tonce le nent les mouts de pornn es étaient souvent cariffées avant le dépar en fermentation. La méthode utilisée appelée « défécation », consistant en une ge ification des pectines du mout en présence de carcium (cf. § 3.4.1.). La retract du gel contenant bourbes et levures en croissance et son entra nement en somme de cave par les microballes de gaz carbonique produite en deblit de termentat à conduisent à la formation d'une mousse brune appelée empear brun. Cette mousse est alors séparée du mout dévenu l'impide par soutirage de celui et vers une autre cuve. Actuellement, les apports de PME pour assurer une demethy ation suffisants et de calcium (4 mM) sous forme de se souble (chlorure de casciam) permettent de mieux maitriser cette étape.

Pour separer le gel et les bourbes certaines installations industrie les utilisent ad ourc'hin la flottation par des microbilles d'azote. Issu du tra-ement des eaux residua res, ce procede consiste a depressurisci bruta ement une partie du jas pre i Inblement sature en azote (Baz) sous une pression d'environ 5 bars. L'effet clarifiai obtena est analogad au procede stat que tout un evitant les aléas d'is a un eventido depart en fermentation trop rapide. Ce procede de carrification est souvent consdere comme favorable à la qual le sensor e le des cidres tinis, car les fermentatio s sont toujeurs plus, erres que de les des monts brints ou des mains elsi Les autre ment depectionsation seu ci centrifugation. Eltration langentierie Cel effet du procede sur la fermentat ou est attr bue a l'appairvissement du mout en nutriments a baisse de la teneur un azote a fongtemps etc avancec pour expliquer ce resultnicis comple teno des faibles populations de levures affe ntes pendant la clir f cation, Lazote so objet assimilable est pea affecte et la baisse observée e meetre s group l'azote des bourbes, qui est lui peu assimilable par les levures. Si cette pe ration ne permet pas seule de carencer, e mout en azote, en revanche, certaines y timines comme la thiamine, connue pour etre rapidement consommers en debit de crossance en particul er par des ævirres secondaires (non-Saccha-onne es) peuver etre lip ita nes. Par anteurs, si la ciarification climine bien, es boarbes, el e elim se aussi les composes eur y sont adsorbes parmir esqueix les sterols végetaits qui sidecessaires à la les are pour synthetiser sa membrane en absence d'oxygene. La clarefleation el none egalement la PPO qui est essential uman insoluble, et qui jour tirole, nijeur dans la mise en anaerobiose des mouts du fait de son intervent on de is les réactions d'oxydation enzymatique.

La realité est donc vra semblablement plus complexe et c'est fort probableare un ensemble d'effets, parfois contradictoires, qui agit sur la fermentation au coms de cette opération.

4.3. Action des micro-organismes

4.3.1. Successions de levures et fermentation

La fermentation du cidre se deroule sous l'action d'une succession de flores apportees par les fraits et ou le materiel. Ene peut etre artificiellement d'visce et trois periodes définies par les flores qui y sont dominantes, la phase ovidat se la phase alcoogène et la maturation.

4311 Phase ovelative

La preintere pluse se sit le après l'extraction et dure de quelques ours a desy semames. El c'est dite me did ce car elle est caracté use pai la presence et le deve lappement de levares faiblement crimenta ives chalement timpe es condition, dont la plus active est Himsen reportivalité en sur que lavorisce par la présence foir cet e espece est dotee d'un metabolisme termenta re et dans les conditions de lifermenta on entreole son action est considerée lavorable à la product on d'arones fruites. Les produits emberes experimentalement par une société de Sanchare le ces spiseale apparaissent très neutres et peu typiques alors que la présence de Himensos fait apparaitée es notes e fruit d'architect est ester une semblaire ment ées à la proces, on c'esters d'acetate et su alimentacie manières sanchée ment est à proces, on c'esters d'acetate et su alimenteraction avec sur humanices spille autre espèce. Meischi la viai principal d'interaction avec sur l'absence et sy encorre neuroprésente et même réput d'obit l'acetate pressage mais rapidement et minée par l'absence et sy encorre neuroprésente et même et un debit de croissance de se formair et significate foir population s'encorte usi il sante pour présenter un impact biochimique.

2372 Phase at ongene

It is seconde phase dite automocine est curretensee par l'action de evares er le titives di gente Sacinatorni, es qui fermentent l'essentie des sucres à raison e 0 mil cià con pour l'igide sucres consomnes (1% y x). Dans le cidre il signi e plus souvent de espece y militaris bien que respece y reres un responsable es ennent atons viticoles et brassicoles paisse etre qui e nent presente. Les famées inperalires de fernientation tentre y et 15. Ci et le developpement prealable de misera spirita spi expliquent viaisembliablement cette se cettrite des conditions insentantes en laveer de y militaris equivalent es cette espece domone impidement evintes nen viaccia moment es qui apportee principalment existes de militaris en en viaccia moment es l'en resulte que a phase oxydative ne peut exister est la population de y militario on de y consomnent au cours de eur croissance essentiel de loi escluble un mont. En consomnent au cours de eur croissance essentiel de loi escluble un mont. En consequence la croissance ou les croissances successes de ces flores fermental ves vont permettre de carencer le militarie en avote et condre une re ai ve stabilité interoblement sa is transment thermique.

Faisant su te a la phase alcoogene. In maturation correspond a une fermentation sita ent e resultant de relimination de la biomasse fermentative par decantation image, fi fration ou centrifugation. Elle se prolonge pasquia l'embouter luga ou

a rand consommation si le cidre n'est pas stabilise. Le maintien d'une fermen in residuelle presente l'avan age d'empecher la croissance des flores aerobres eternes acet ques, tevures à voile etc.) En revanche des especes les riennes à ste taux de croissance telles que Bretranomices spipeuvent s'implanter au bout que ques mois de conservation. Cette apparition est favorisce par l'elevation s'emperatures du printemps si la cuverie n'est pas refrigeree. C'est également cours de cette periode que des bacteries (principalement lactiques) envah ssent

le in heu Parm, e les. Œnos sectos um provoque la transfor nation malo actique (TML) e est-a-dire la transformation de l'acide mal que (diac det en de de lactique (monage de). Cette transformation est particulærement importante dans le cas d'eldre car l'ac oc mal que en est le principal ac de

La riprise de mousse o en bouteille da en cave close peut être considérée com la un aspect par, culier de la maturation. Il s'agit de rea iser la fin de la termentatia cooligue dans un contenant terme (cave resistant à la pression ou bouteste builchee) pour conserver le gaz carbonique endogene et rendre le cidre effervesce La teneur en gaz carbo rique des cidres se situe entre 4 et 6 g.l. - ce qui correspoa la ferme dation de 9 à 3 g.L. de sucre. Lorsque la « prise de mousse » à l'uc en bente i e le dre dett etre embouter le à une teneur en sucre super eure à ce s soultairee pour le produit à consommer. la fer nentation secondaire différence de c environ deax mois. Lette methode est la plus couramment utilisée par les produclears, erm ets , son principal avantage reside dans sa simplicité de mise en œuvie, fait que le clare est tra qui le iors de l'embouter age. Par à l'ears, l'absence dun rants et la possibilité à ataliser la mention « effervéséer ce naturelle » sont pièto I favorables a limitgo da produit. En outre, cette technique evite la formación es taix gents les à l'acratien des opérations d'emboute bage car pendant la je prise ex mo sse s, la levare corso nine i ossigene eventuerlement, introdait. Toutelois, ecite methode revet an caractere deato re car il est di heile de maitriser la darce et a tens le de la termer tation asors que des sevures restent actives dans la boutest e

1.3.2. Alterations levamennes et bacteriennes

Le cidre est sensible au développe nent de flores du teration qui petivent dégrade ses qui, ités sensoriciles. La plupart des miero organismes indéstrables soit des pacteries capables de se développer à des pH intérierais à 4 mais d'aut intiplés actives que explit est élève. Quelques levores, el particulier *Biett in milité* spirisé sent également classer dans les flores d'alteration.

La production dire de acetique — par la compa — par les bacteries acetique ne constitue pius gitere in grave probleme, en effet aes e dres soit maniferias sticives seus une legere fermentation de sorte que le degagement permanent de Colsactitu a empre cer la dissoit tran diur. En revanche les bacteries l'est ques en particilité cer tespece et l'aconcris non responsable de la TML se development tres bien en amerobic se certaines etant mente favor sees par le development de Socient mente eux regions a proprentent parle l'are a terat un mais en contrat e urs arquitissat en docidre par elevation de son pil l'estre espece etant l'espotermentaire eta metable se les sucres encore prèse is en acide. D'hierque accontrigne eta exemple altern on dite papare accontrigie qui est perceptible orsque la population bacterie me devient trep importaire. Comme la TML des extres se defonce teap ars en présence de sucres cette a teración existe effectivement mais en conversemble homent l'in tee par cubsence d'intres natriments le sique la vole.

Une autre a teration reste ma mantrisee ce le de la ma adicide la «ligitalisse » le ma adicides «l'edres l'unis» « sigit d'une production d'expolivación indes que entourent les bacteries et conferent au cidre une forte viscosite pouvant attembre la consistance de l'huite. Les autres perceptions sensor el es relicité pas recessar

rement affectees sauf si une autre alteration comme la piqure lactique se developpe simultanement (le le alteration est essentiellement attribuée à des bacteries lactiques mais des travaux recents ont montre que des bacter es des genres *Boeil in B. Lenen termis*) et *Ped reoccus* pouvaient en être responsables. Elle est tres genante car la forte viscosite rend la Eltration d'ifficile.

Une alteration dite franchorsec est particulierement redoutée le le est caracterisee par une product on excessive d'accta dehyde terbana il Deux niceanismes sont proposes pour rexpliquer. Seion le premier methan il resulte de l'action de bacier es ree, even qui en a merobiose, metabilisent l'acide, actique genere principalement ars de la TMT. Cependant comme ces bacter es sont aerobies strictes et que leur croissance ne peut avoir fieu qu'en présence d'oxygene, il sembie que ce mécal isme soft rare at ourd his car les codres sont rarement en contact avec l'air. Selen le second ethanal est produit directement à partir des vieres par des souches de la sactorie Amontonas miditis ssp. francens s selon la voic metabolique a Enther Endoroff. Ce mecanisme serait actuel ement la cluse principale de l'alteration. he los demarre l'accident est partice aerement d'11 è le a contre ler, notan met l' mir le SOs qui en se con ibir ant à l'exces d'ethanal perit son et reacité. L'orsque se pH ist it fene in a 3.7, I usage prevent fid. SO is a une to be population as interesticon doly autitos importantes d'ethanal presente capendard, me efficac le certaine pri qual en soit. Lepu sement du na eu en azote assimilable reste le principal noven pour eviter la croissance de la bacterie de qui renvoie aex techniques de a purise des termentations par croissances se cossives de levures

Des odears d'tes manimal mocurir de seus beis médiument apparatre dans es ceres en particul er desque comité est maintent i des temperatures devees 5. Co pendant une persode longée. I lles sent leces à l'apparition de phenois entils. Ces odeurs dont la formation est essentiellement attribuée à des souches devures de gerre Biettonomices et à certaines bacter es sont que que fois consintées interessant es par certains consommaleurs, à condition de rester discretes unsque les comment les cadres des envent repoussants. D'ai leurs, es consommitée is actuels semble et se diriger vers le refus pur et simple de ces odeurs ce qui rene à consider de la apparition comme ut e alteration et d'acturir plus qu'arrêter proceet on de ces composes à un stade « positif » semble d'ficre. D'une taçon ciè i c, l'eve con recente des techniques à cu un impact reel sur l'ensemble des ores qua acration est le nombre de cidres presentant des défauts clumensen dentifiées semble en diminution.

I a generalisation de la maitrise de la delection de la filtration de l'usage di indiet de l'ensemencement par ces everes seches pour la oprise de nousse » intribue à imiter l'impact des bacteries. L'action de consciliers techniques cidificis aupres des artisans et fermiers à permis une reduction progressive et signédiative des defauts les plus importants en attendant leur el mina on Pour certaines rerations considérées comme part el ferement achan es des tests ont été mis au mot pour prévoir les risques et eviter les situations les plus graves en agissant sur methode d'élaboration. Enfin l'acquisition de nouve les connaissances sur les récanismes d'apparition des alterations (micro organismes responsables condimis favor sant la degradation la déla permis et permettra à l'avenir d'affiner la motection contre ces évolutions indesirables.

4.4 Interventions technicional es termentaires et post-fermentaires

4.4.1. Conduite des fermentations

Traditionne en entires cidriers operaient des soutirages au cours de la comentation pour enim ner la biomasse décantée et ralentir ainsi progressivement à fermentation avec deux objectors eviter d'une part une fermentation rapide considérée nétaste sur le plan organoteptique et d'autre part carencer pri gress veinen le milieu en azote en vue de l'arreter au moment voulu tout en conservant du sacre residuel. Cette methode s'avere très aleatoire car une vitesse de fermentation in tiale trop élèvée provoque des mouvements de convection suffisants pour empedier a sedimentation.

Actue lement les art sa si les fermiers et une partie des cidriers ont conserve de principe de cette methode mais beaucoup d'entre enviont cherche à reduire so caractere aieatoire. Pour prevenir le point fa bie de la methode traditionaetle resdant dans, a separation des levures du milieu en termentation, la simple deca itatia ele remp acce par la filtration el surfout par la centr f, gation qui es un proceso morns contraignant. È objectif est d'obtenir une vitesse maximaic de fermentat c inferieure à 2 g.f. 1 ... vitesse au delà de lagrie le le cidre est « marque » par des odeurs de levures, et des erfesses movemes de fermentation des eidres en cuves eche onnees entre 2 a 6 g l. 1 de sacre par semaine : ces valeurs correspondent ces darces de termentation comprises entre 3 et 9 mois. Cette « gesti in ermentaire » de la coverie permet ainsi de disposer tout au long de l'année 6 un stock de cidres en fermentat un tou ours sacres dont l'assemblage permettra, a foin neture des diverses savoirs des rees. La methode de centrifagat on pour clai mer, a biom, ss. formee, a deja etc étadice. Es a quelques décennies par les chercheurs de l'es-Ashton (Roy jame Up.) mais i s'agissait alors d'interventions taro ves destinces assurer la stabilisation termentaire au moment d'entrer dans la phase de mituration Dans ces conditions, le début de la phase alcoogène se fait en fermentation rapide c en torte biomasse avec des consequences possibles sur l'arome du produit obtence qui est contra re au bet recherche par la ciurer e française.

Toutet is efficiente du centro e de la fern entation par reduction de la homasse depend de la feocur en nitriments du milieu fermentaire. C'est ainsi que si l'intervent on a l'el litors que la levure nia consomine que tres peu de nutriments els est intellicace car la croissance des levures reprendra et la population tainsi que la vitesse de fermentation) attendra rapidement un niveau voisin de celuique le autalatemit sans transment. En revanche si la centri gat on a lieu ators que la fot il te des natriments disponibles dans le milieu fermentaire a été consonmée la levure ne pourra plus reprendre sa croissance et pat saite, la vitesse de fermentation serviquas nu le. Aussi pour attendre l'objectif precite il est propose depuis queiques années de proceder systematiquement à une reduction occimale précoce de la bilimasse quand la croissance de la evure termentative il est pas terminee le est-a-dife au tout debat de la phase alcongene. Pour ce faire le cidre en termentation est filtre ou centrifige puis assemble avec 10 % du cidre non traite pour eviter que la reprise de la termentation ne soit trop retardée. Dans la prat que l'opérateur ne connais pas le potentiel nutritionne) du mout a chaque instant. Il se fonde donc sur l'évoic

pour la plupart des cidres l'operation doit être realiseu après une baisse d'environ 5 à 10 points de masse volumique c'est-a-dire après consommation d'environ 10 à 20 g.l. de sucre. Si le role de l'azote à sans doute été exagére dans l'effet de la car-lication profermentaire. L'est en revanche déterminant dans l'efficacité de cette operation. Il s'agit au cours de cette operation d'eliminer des quantités de levures comprises entre > 10° et i l'elle L'Elml. dont la croissance à consomme l'azote de açon s'grif cative. L'elficacité de la reduction de bion asse depend doite surfout de la quantité d'azote àssimilable résiduelle qui serait le meilleur indicate ir pour pilo ter l'opération si ce dosage était plus facile.

St aujouro har beaucoup d'artisans et de fermiers utilisent couramment cette methode, les cidriers industr els ont pour la plupart opte pour une centrifugation airdive. Contra rement à la methode précedente. L'intervention se déroule après la fince à croissance des levures, ce qui limite la termentation résidueile. Cette faible fermentation peut résolter son d'une nouvelle mais legere crossance levurienne si elle à précedemment été limitée par un facteur autre que l'azote, son à la flure résiduelle non éliminée. Ce choix apporte plus de commodité dans la gestion des caveries, et comme ces éldres subissent souvent une stabil sation thérmique après assemblage. l'ensemble de la methode apporte plus de sécurité vis a-vis des aftérations (derives organouéphques et risques lies à une re-fermentation en boute lle).

4.4.2. Operations de conditionnement

Le c dre l'influst en general un assemblage de différents cidres has ques per net tant de real ser l'equil bre organoloptaque sonhaite en s'appuyant en partieu ier ser es principales saveurs (acidité amertume sucre) et de laçon plus subtile, sur les arômes.

So on a imposite souhaitee les cidres sont ensinte soamis à divers traitements de clarification, une simple décantation, une centrifigation on une filtration plus comains l'ine avec ou sans utilisation d'agents de co-lige (gelatine, henronite, etc.). La fistration sur terre est, à plus courante mais la microfidiration l'ingent elle tenu à se généraliser.

L'effervescence peut etre obtenue de deux façons sont le cidre est sature par meet in de gaz carbonique exogene sort il subit une fermentat on de « prise de mo, sse » dans un contenant ferme. La première methode purement physico chi nique feit appe a la diffusion d'un gaz au travers de l'interface gaz i quide ; tecessite de diviser les deux phases au max mum pour augmenter la sur ace d'echange) et aux lois d'equal bre de dissolution des gaz (loi de Henry), d'intila constante est augmentee par une pression de CO elevée et une faible temperature. Ce te methode est principalement mise en œuvre chez les artisans ci les industries. La fermentation de prise de mousse » est surtout pratiquée dans les petites unités en ci dre fermier principalement, avec deux variantes. Il une consiste à realiser cette fermentation soit leja soff samment ralentie l'autre consiste foul d'abord à obtenir un cidre appaixir en germes par filtration l'ine puis à l'ensemencer par une ievare seche active. all ni deviter les alterations et d'assarer une meilleure reproductibilité de la liptise de

mousse ». Cependant, comme la levure n'est pas éliminée en fin de fermentation, la pression finale reste difficile a maitriser de façon precise

Le type d'embouteillage est directement lie au mode d'obtention de l'effervescence : les cidres embouteilles effervescents (saturation au gaz carbonique exogene où par « prise de mousse » en cuve close) doivent être embouteilles à l'aide d'une souttreuse isobarometrique qui evite le moussage en maintenant dans la bouteille une pression superieure à la pression d'equilibre du cidre. En terme de qualite des produits, les différentes machines se différencient par leur possibilité d'eviter i'un troduction d'oxygene dans le cidre. Si les cidres sont destines à une prise de mousse en bouteille, ils sont embouteilles à pression atmospherique par des machines plus simples et moins onereuses.

Enfin une partie des cidres est stabilisée par traitement thermique. Du fait de l'effervescence, le traitement est realisé après condationnement dans des pasteurisateurs tunnels en appliquant des baremes à basse temperature (aux environs du 60-65 °C) et longue durée (palier de 20 min soit environ.) heure de durée totalei Compte tenu du pH acide des cidres, de la faible capacité de croissance des microorganismes dans un milieu deja termente et de l'absence de risques sanitaires majeurs avec ce type de produits, les baremes utilisés sont relativement faibles. Calcules avec une valeur de z égale à 7. C'et une temperature de reference de 60. Ules traitements se situent entre 70 et 270 UP (unités de pasteurisation) pour les cidres doux et entre 40 et 150 UP pour les cidres bruis.

Les opérations realisées au cours du conditionnement entrainent partois une dégradation sensorielle du produit fini. Parm, culles-ci sont parfois mises en cause le collage nécessaire à l'obtention d'un cidre limpide, brillant et stable sur le plur physico-ch mique, et les traitements thérmiques prolonges utilisées pour la stabilisat on microbienne. De plus, il ne faut surtout pas negliger l'impact de l'oxydation de divers composes par l'oxygène incorpore au moment de l'embouter lage, qui est également une cause de modification organoleptique.

Des légumes aux produits « 4^e gamme »

Les fraits et cetimes « prets i l'emploi » sont des produits frais qui ont subdes traitements de preparation tels que le paracio la décompe le lavage et uni sont conditionnes sous atri-spacre modifiée à une temperataire pas fixe inférieure du egue à 1940. Ils sont coaramment appe es produits de « 45 gamme » et compre cent la classifica on qui comprend les traits et legimes frais en première gamme les produits appertises en seconde gamme et les surgeles en troisième gamme.

In trunce les procetts + 4f gamme à se sont developpes dans les années 1980 pour tenter de relancer la consommation des truits et commes en avait considerablement oint au dans les années 1970. Avait entre 1971 et 1982, la consommation de salances vertes à blasse de plus de 25 mondis qualité aux de cette n'ente per occi la cot so n'ution de végetaix plus faciles à préparer el mme les tomités et les endives avillé exércisent intériente ties mocifications des habitades afunéente residans les pays developpes peuvent s'expliquer par l'arbanisation et a entre prissive des femmes saitse marche du trivito induis intitotai ament intigmentation de l'irestaligation hors données (Riff) et la crimination da le opsiconsacre n'expreparation des repas.

Face the constitutes not the instance les responsibles des rivors traits et egaties de grande distribution ont derche des solations pour related accomponination ces traits et legalises trais. Cest aux Entisel risches de centrario per consomnation ce les premières l'interacción est experiencia de ces produts quant apparación (openant les quals es senser a les el legalites de ces produts quant apparación (openant les quals es senser a les el legalites produts quant pas empaquetes ou simple ne titures nota em pas satisfaisames en le ridurce de vie et il limite. Peur repordre aux exigences de nortelle et communics de la distribution la satiada a ele conditionnes par un facilité qualité portions environ d'insignation la satiada a ele conditionnes par un facilité qualité portions environ d'insignation à satiada a ele conditionnes par un facilité semaine. Les entres d'insignations entre 1981 e, 1984 ont per il is de mieux comprendre les elters des operations un taites de la fabrication sur la physiologic de developpement microbien et le branissement enzymatique des feu les de salages, et ont a ors contribue au descoppement des produits des feu les de salages, et ont a ors contribue au descoppement des produits des feu les de salages, et ont a ors contribue au descoppement des produits des feu les de salages, et ont a ors contribue au descoppement des produits des feu les de salages, et ont a channe du froit de trait de la citation du froit de trait de la citation du froit de trait des la citation du froit de trait de la citation du froit de trait des la citation de la citation du froit de trait de la citation du froit de trait de la citation de la as long de la production et de la distribution et ce jasqu'au retragerateur du consommateur. In France in production industriel e de sa ades « preies a cemplo" » a commence au cours de la sa son 1984 1985 et les premières salades proposées e aient essentie lement des scaroles, des frisees, des chicorces italiennes rouges ou panachées, des pains de sacre de la mache et, un peu plus tard, des la pes de différents expes bettere oro romaine et batavia. Le succes a etc.immediat. 5 not en 1985 co 30,000 tien 1988, dia production alons no subrain net flechissement du quan nonrespect des conditions de fabrication et d'hygiene. En 1996, la Dot CRE (Direction generale de la concurrence de la consemination et de la repression des mudes la alois pripase un code des bonnes pratiques des labricants de « 4º gamme » qui a relance la production pour attendre 40 000 tien 1999 et plus de 100 00, tien 2005 Dans le n'elle teraps, les equipementiers de l'agrouhmentaire ont développe des ignes de fabrica en sociel ques a cette nouvel e industrie. Les socieles specialis tes des gaz i dustriels liquelles ainsi que les tiblicants de filmis o il propose des prome is destines a certain ser la modification active ou passive des atmospheres. de conse vation. Ent notes contres techniques comme e C. HEL. CADRIA et pois rece intent le CTCPA se sont firtement impliques pour le developpement de l'udistrict du nouveau tais en apportant ouverse stricts toure a assis abec tee in que necessaire

The products outside to the gamme is etant essential anterior constitues de san des vertes, nous l'initerons et chapitre a cetude de ces vegetaax. La mai rise qualità ive de ces products implique and partir le connaissaire des activites respiratoires des vegetaax it is en reuvre et des preno nenes de homasse neut enzymanque engend es principalement par des stress dorigine media ique. Nous presenterous ces phetre i en es plus of grees avant de decrire les étapes technologiques dorprocede de fabrication des produits « 4º gamme ».

1. L'activité respiratoire des végetaiex

Les produits tais « prets à l'emploi » sont des tissas y vants et qui deivent le reser tout au long de la chime de tabrication et jusqu'a éen consommation. La cavité respiratoire consitué le phénomene majeur de l'activité me abolique post récelté des végetaux it se comprend une succession de réactions enzymatiques constituant la glycolyse et le cycle des acides trichrhoxy ques ou cycle de Krebs avec consomnation d'oxygene production de dioxyde de carbone, d'aut et d'el érgie (ATP et ADP).

1.1 Mesure of more war on de d'activité responding

La connaissance des parametres respiratoires des vegetaux est indispensable pour optimiser le conditionnement sous atmosphere modifiée. L'intensité respiratoire est exprimée en millimotes d'oxygene consomme ou de dioxyde de carbone produit par unité de masse de vegetal (kg) et par unité de temps (h). Il le est evaluec soit par une methode statique ou methode des bocaux, soit par une methode dynamique.

Dans la methode statique (Chambros 1989), les vegetaux sont places dans des vicates nermétiques et l'evolution des tencars gazeuses est analysée pendant 3 à vicates. L'intensité respiratoire est proport onne le à la pente de la décroissance n'oxygène et de la production en d'oxyde de carbone. Cet e methode est simple et aplue mais el eine permet pas de reli iser des mesures en atmosphere stable.

Pour paller ce pi bleme. Var squiux et ai. (1999) soft mis au point un respiroment has estimate me hode dyn imique. Dans ce système la composition atmisphe que d'us les encerntes de mesu e est mai len se constante grace au piegeage cans me solution de sotole du gir carbonique excéde taire pai rapport à la veleur de nisigne. La consonne le cit d'oxygene par le vegetal et let n'inition du droxyde de hone proce il cièent une cepression dans l'ence nie de mesure. La pression i in ces i fors resinie ce qui ce à l'infection d'oxygene par pai l'internée aire d'une anné à debit massie le. A nist les pressions printelles d'oxygene et de gaz carbonque restent e ristantes de cours ce la mestre. On mestre airis l'incontre d'ixygene ce ivrée par la viu re a debit massiq et d'ire d'ouverture y dent nominal de vanue, en fonction du temps. La pente de la crarbe (1) injecte es fonction du temps permes d'evaluer in custac respira nice. O (1R) il la tens te respiratoire. O (1R), il est obten le en mestrant l'evolution de la conductivité de la solution « dique oproportionnelle et a concentration de carbonaic en fonction d'itemps.

Plus easy integers out mode iscillevalue on de l'interiste respiratoire en fonction es teneurs gazenses en commantes. Actue enient. I activité respiratoire est consideré com ne une succession de l'enchons enzymatiques de la perfet d'attenut est inacterisce par le R_{ai} lippe cut O l'eoncei trutoin en substitut qui permet d'attenutre choitie de la vitesse in ximine de reactions. Peppe enbos 1131 1996) or tre neie effet da d'oxyde de carbone et ont propose une equation d'in abition not compense pour model ser le con portement respiratoire de l'ensemble des veget inscriptions.

$$IR_{O_{+}} = \frac{IR_{\max O_{+}} O_{+}}{K_{\max O_{+}} + O_{+} + O_{+}} \frac{CO}{K_{+}},$$
[19]

The IR is the site respiratoire O timinotky by IR mass intensite respirative Os maximale (many kg) by it O let CO les pressions partielles en oxygène di dixide de cernone (kPa). K lesson la constante apparente d'O de Michaelis Menten (kPa) et K (ii) la constante d'un bit on du CO (kPa). A partir de cette écuation, la representation en do bit inverse ou représentation de la newacyer-Burk (l'obapière 0 § 1.2.2 I/IR). — ICLO il permet de determiner le K major let l'IR mass. Le K (ii) est obtene a partir du graphe. I/IR (ii) (CO)

Le respire netre inis au point permet égaleit ent la n'estire de Kin apparent après ene legère modification du circuit gizeux, c'est-a-dire le remplacement de oxygene par de l'azote pour rétablir l'équil bre des pressions entre les ce lales de n'esure et de reference. Dans cette contiguration de l'appareil, on mesure automatiquement la décroissance de la pression particile d'oxygene dans l'enceinte de nesure sous dioxyde de carbone constant (figure 1.7). Un ajastement poynomial d'ordre suffisant lavec un coefficient de détermination (R.) d'au moins 0.99 permet alors d'évaluer l'IR_O, en fonction du temps.

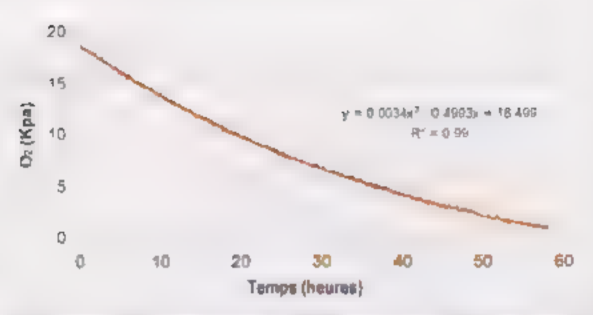
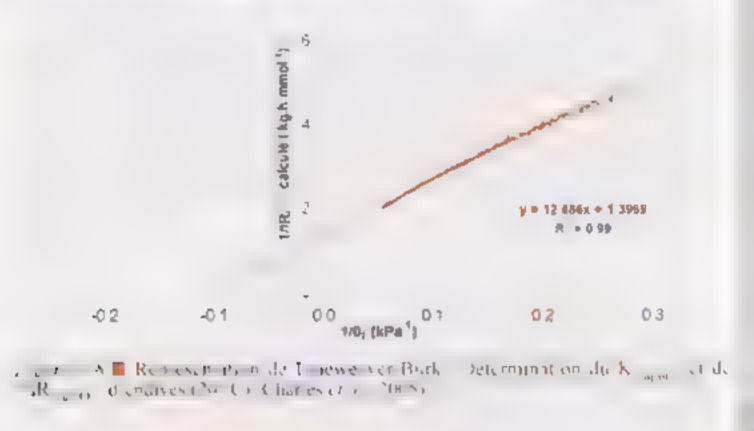


Figure 11.7 ■ Mesore de la consomminam d'oxygene d'endives en tenetion du temps of a significant polynomial de la conetique (2.7 C) (Charles coul. 2.8.5).



1.2. Maîtrise de l'activité respiratoire

La curee de vicios venestavan es recorte est inversement correlecia lecir irrensite respiratoire. Si cel e-ci est eleveche venetal consemime rapidement ses reserves et evolue vers la senescence. Pour prolenger la direct de vicides produits, il est donc necessarie de recuire leur activite respiratoire. La methode la plus largement employee est la diminution de la ten perature de conservat en la dessas du point de gelure pour eviter les desagrements de la malad e physiologique du troid em la engine pour eviter les desagrements de la malad e physiologique du troid em la engine. L'effet de la ten perature sur la chaine respiratoire est caracter se par so cargie d'activation (F) d'après l'equation d'Arrhenias tequation 96 premier vella une se on laque le le legaration reperien de l'intensité respiratoire est proportionnel à

Finverse de la temperature absolue (K). Ces grandeurs sont delicates à apprehender, c'est pourquoi les technologues utilisent une approximation, appelee loi de Gore, tondée sur une proportionnaute entre le logarithme décimal de l'intensité respiratoire et la temperature (en $-\mathbb{C}$). D'après cette loi, il est possible de caracteriser l'effet de la température sur la respiration par le calcul du \mathbb{Q}_{1} , (equation 151, premier volume). Ce dernier correspond au rapport des vitesses de respiration obtenues a θ et $\theta \approx 10\,^{\circ}\mathrm{C}$. Pour la puipart des fruits et legumes, le \mathbb{Q}_{10} se situe entre 2 et 3

L'activité respiratoire des produits « 4° gamme » peut également être reduite en modifiant l'atmosphere interne des sachets et plus particulierement en diminuant les teneurs en oxygène. Nous détaillerons cette téchnique de conditionnement à la fin de ce chapitre.

2. Brunissement en manque

2.1. Mecanisme et évaluation

Le stress de blessure applique aux vegetaux entraine des reactions de bruiussement enzymat que qui representent le facteur le plus important de la perte de qualité des salades pretes à l'emploi. En effet, les stress de biessure provoquent une celocalisation celtulaire et une mise en confact des substrats (composes phenoliques a ogalisation principalement vacuolaire) et des enzymes d'oxydation (cytosoliques au membranaires). Cette modification de la compartimentation cellulaire est indispensable pour que le bruntssement se déclenche. Les enzymes, mp iquées dans ce processes sont les polyphenoloxydases (PPO) et les peroxydases (POD). Il les permettent la formation de products finaux extremement reactifs, les o-benzo quinones qui se polymerisent pour former des pigments bruns, les melanines responsables de brunissement. Le chapitre 6 du premier volume detaille Lensemble des mecanismes du brunissement. Lors de ces reactions les composes phenol ques jouent un role promordial ainsi que la phenylalanine-ammon alvase (PAL) qui est une enzyme cle car elle est à la base de la synthèse des substrats phenoliques. Des ctudes ont montré une forte correlation entre l'activité de la PAL et , intensité du branissement de coupes de nervures centrales de landes iceberg (Tomas-Barberan et Espin-2001) Il est aujourd'hui admis que la PAL est induite par le stress de biessure et qu'elle catalyse la conversion de la 1 phenyla anine en acide trans-cinnamique enteumant finalement le brunissement des produits (Saltveit, 1997), figure 119).

La mesure du brunissement enzymatique peut etre realisee par diverses methodes. L'analyse sensorielle realisee par un panel entraine permet de donner des indications sur l'état global du produit en terme de qualite visuelle. Cependant, cette technique n'est pas utilisable en routine et souffre d'un manque de sensibilite et de reproductibilité. Des mesures instrumentales ont alors eté proposées. Elles peuvent etre realisées sur les extraits liquides après broyage des tissus, centrifugation et el mination du culot. Les pigments, le contenu phenolique les activités enzymatiques sont évalues par mesure d'absorbance, generalement entre 400 et 490 nm. La couleur des échantillons solides peut également être analysée par reflectrometrie et par colonimetrie. Ainsi, des methodes d'analyse d'image ont eté mises au point pour d'vers produits alimentaires. Les echantillons sont scannes ou analyses par image

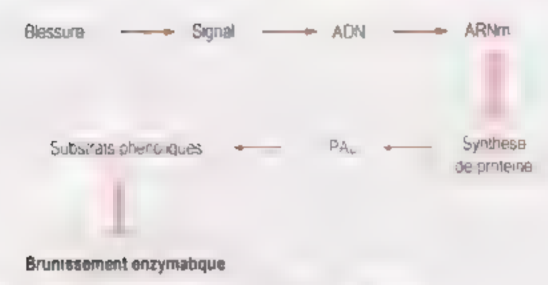


Figure 1/9 Mecan smc de ranscript on du signal de blessare

or video nameriques et les données sont ensaite traitées avec un logicies adequa-Le système L*a*b* est le plus utilisé en a imentaire car il donné une information directement correlée à la perception sensorielle sur la couleur du produit (e. Chapire 13 d. premier volume). L* (de 0 à 00) représente la laminance, a* et b* (de (28 à * 127) sont les paramètres chromatiques et décrivent la confeur respecti vement du vert au rouge et du bieu au jaune. D'autres systèmes teix que RCB (Re-Green Bine). CMY K (Cran Magenta Yellon In RA) peuvent également être at l'ses

2.2. Prevention du Frantissement enzymat que

De façon generale pour maitriser les phenomenes de brunissement. I faut i innuiser les stress de biessure, qui favorisent également l'entrée et le développeme de micro-organismes. Ainsi, les lames des couteaux et les discres des mach bes doivent être aussi affutés que possible.

D'autre part pour lin îter covocation des produits e 4 gamme il i faut el mane e sac ce traire des zones bressees en les lavant abondamment. La technique de découpe au jet d'eau décrité alter curement permet de réduire considérable nent le processas de brunissement des produits du lan du lessivage automat que des ce le les endommagees.

D'autres techniques de prevention reposent sur l'utilisation d'inhibiteurs chimiques. Ains i des composes redicteurs comme l'acide ascorbique. L'acide citrique or les composes soufres (su fite, existenc) sont uli ises en « 4, giunnie » pour fear e le potent e lement inhibiteur de la PPO. L'acide ascerbique es, più of at l'ise fors de fabrication des fruits « 4° gamme », alors que les suitites sont acterises à une te remax male de 50 ppm sur certains produits consemmes custs teis que les permites et erre et les champignons de l'aris. Receminent divets auteurs opt inhibe le branis sen et l'des coupes de nervares centrales de l'autac reberg en at lisant des in noteurs de la PAL.

Le condit onnement des produits « 4° gam ne » sous atmosphère mod fice represente une methode etf cace pour reduire tes reactions d'oxydat on et zymatique. En ce qui concerne la taitue, la dimination des teneurs en oxygène (1 à 5 %) et l'aus mentation des teneurs en dioxyde de carbone (10 à 15 %) à 1 interieur des sacries permettent de reduire significativement se phénomène de brun ssement. Enfin, l'ut lisation de la *thermotheraj* ne represente aujourd hui une solution potent e le pour prevenir les problèmes de brunissement. Lottalement utilisée pour diminuer la charge microbienne des fruits et legumes, cette technique s'est montrée efficace pour autre contre certains problèmes physiologiques des vegetaux. Chez la laitue le ceberg par exemple, l'utilisation de brets chocs thermiques (>45°C) a permis de reduire le brunissement des nervoires centrales après découpe (Saltveit, 2°40). Ce phénomène à été corre e avec une inhibition de la synthèse de la PAL et l'hypothèse d'un détournement de synthèse de proteines fors du choc thermique, a la synthèse de proteines HSP (heat shock proteines de stress comme la PAL mais à la synthèse de proteines de stress comme la PAL mais à la synthèse de proteines de stress comme la PAL mais à la synthèse de proteines de stress comme la PAL mais à la synthèse de proteines de stress comme la PAL mais à la synthèse de proteines de target fiques du choc thermique, à et proposée. L'ette deviation de la synthèse de la PAL amoindificant l'accumulation de substrats pheno iques et di ne le brunissement des tissus (figure (20). C'ependant, a thermetine rupic est très difficile à appliquer en industrie car elle peut être à l'origine de brulures plus cu moins importantes des tissus et son effet varie en function les varieles et du stade physiologique du produit.

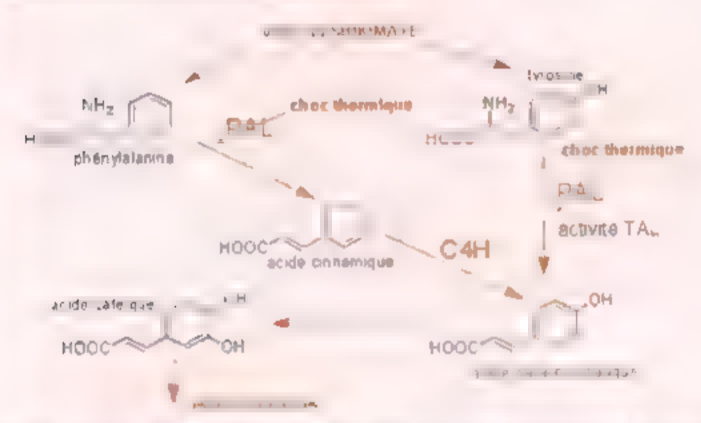


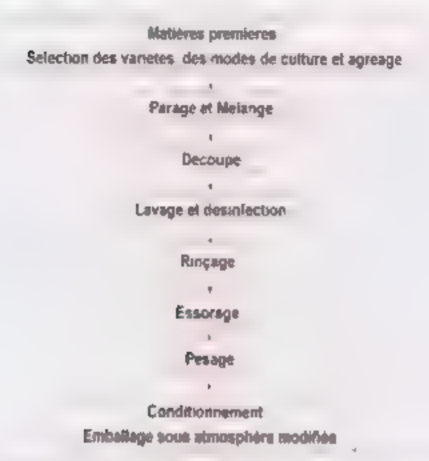
Figure 120 - Schemi au principe de l'inchonnement de la thermotherapie sur le brun si sement enzymit que des végetads (Sanses, 2000).

Les operations unitaires de fil reution des produits et gonne et principales et techniques

La fabrication des produits « El gamme » comprend une succession d'étapes del n'es qui sont présentées figure 121 pour la salade » prété à complet »

comarche en avant » de produit. Cette règle permet notamment deviter tout crossement des produits propres avec les produits sour les ou les déchets (figure 122).

Taut noter que « marche en avant » ne signifie pas linearité : des changements de



Ligime 12. III Les operations unit tires de labrication de salades - Egiannie.

direction des chaines sont possibles, voire nécessaires. Ce principels, ppi, ne sinplement les points de rencontre.

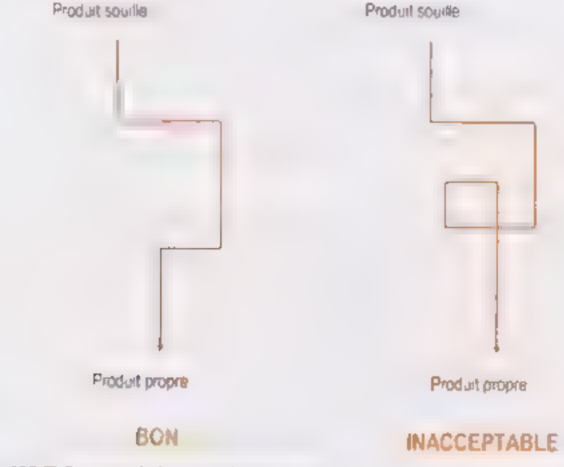
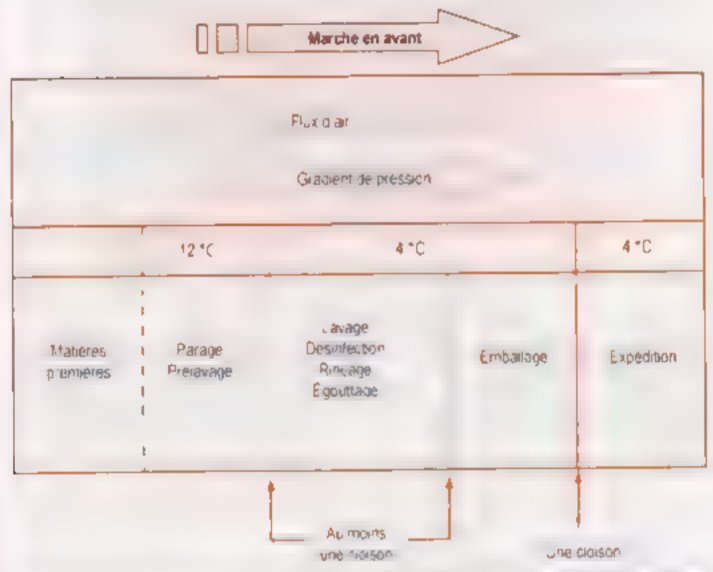


Figure 122 - Principe de la « marche en avant ».

En pratique pour eviter les contaminations croisées les différentes opérations anitaires sont realisées dans des pieces separées. De plus, le troid étant un élément

essentiel du maintien de la qualité des végétaux « prets à l'emplo: », la température dans les différentes pièces doit être contro et et en accord avec la règlementation (figure 123).



🐹 re 12 k 🔳 Segn entation et gradient de temperature dans les unites de naistermation

et des modes de culture

The chors do it matters premisere est in factor ressents qui determine at qualite in a eldu produit. La sensibilite sur ettre et les conditions ou turales touent abire ci sur le comportement plus ologique et done sar la qualite i na cides produits et ni cencent ce chi ix. Pur exemple le hi un stant ciracterise par l'apparition de aches rositres a his nes sur la nervi re contra cides la ces de type (cehery ou plus general sees si riel imbe des la tres bearre est le a l'isensibilité var eta ci l'elbru nissentent enzymatique est su etroitement correle aux conditions culturales.

Copendant a registe pas encore de criteres de selection physiologiques valides pour interes de varieres bren adoptées à la transform don d'écomme à l'es seuls enteres de selection des faitaes beurre destinées à la transformation sont la resistance au nodició de Brent a continent, la morphologie e est a-dire principale ment la capació des teur les à se separer les unes des autres de nement, le pords de maniere à obten à le meil eur rendement technique possible ainsi que le comportement en culture suivant la saison. Actue lemet l'élés recherches sont condentes en

France pear mettre au point des tests permettant la detection de mai eres premières sensibles au brun ssement enzy matique ou aux desordres plays otogiques apres transformation et donc pour rejeter les lots impropres à cette industrie (les tesis d'evaluation de la matière pre nière do vent être appliques au cours de l'agrenge ous les lots qui do vent sebir la transformation en produits le pret a l'empai.

The Course of the Company of the Course of t

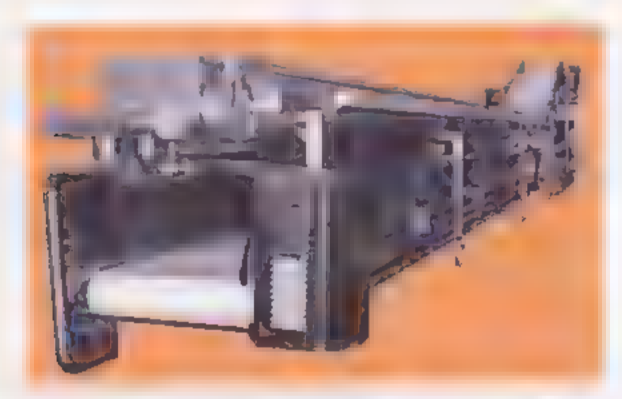
Qualid les métières premieres sont recept ornées en us ne cres sont imméere te nent agrécées à est a-dire avalssées d'un print de virir d'unit seron une grave trebise dans le can en des charges foarmand producteurs. Les principals entreres son l'ampare de generale ne unit à torréssence des feu les, l'absence de collis changers (insectes, car le dy racines let) et de mandre physiologique ou rainere bienne le rendement fechi que operate tage de propriét tousable en trais o matternations, que le respect des régient entations quant aex resides de pes le des et aux trax de nitrate. Pour ce hairis ols de mait ere première destines à etre conserves plus longtemps ten coreces to ges italiennes. Choix vair in escrete de hacteries pathogenes le les que l'isteria menocatoceras est recherchée. Selon le resilitat, le lot peut étre accepte soit in s'au direcréation ou refuse. L'ais les criteres mésares s'int cols gnes sur une gible pour les beson s'ide la traçabil de l'excludes selectionnées soit ensurée placees en chambre troide à 2 - 1. Cavairi il a steringtion, pendir tit, ne durée maximale de deux jours.

If tautous sort surfections, undexportation adequate devense undex information is reducible sort les varietes les conditions en tarales les nestres de la cuente mitire de la matiere prefaiere aansi que celle de la qualité du product foir en fin ce De Copourrait être un entit précise y peur optimiser or quelle des produits opiets à l'empion ».

3.3. Parage et melange

La première spera, ou de trinsforn acen est le parage qui permet del miner les parties des végetaux non consomn ables. An si dans le cas de la salade le pivot et les premières couronnes de l'entiles exterieures tres vertes sent rei res. Cette operation est generalen el trefectuce manadiament à l'aide c'un content en acer movy-dable et bien à fûte. Pour les scaroles et les frisces, le parage peut être partiche neumecatise. Lors de luti isation de machine de parage automatique le produit es saisi à sa base par un mandrin. La rotat on de ce disposit di perme l'écutement des feuilles par la force cen rituge et les parties exterierres sont clain nées par un disque rotat. Lava it gelest une réduction de monte du coul de nia n-dictuyre mais ce dispositif ne peut traiter que des salades présentant des homologies au niveau de leur géometrie et de leur comportement mecanique.

Les feu les restantes son la ors separées sur des convoveurs à tapis ou hydraulique (Varoquaux et Mazot ier (2002). La tigure 124 présente une table de parage composée d'un convoyeur hydraul que pour transporter les végetaux pares (partie superieure) et d'un convoyeur à tapis pour éliminer les déchets (partie inferieure).



F & R 24 ■ 1 ble de parage avec convoveur hydrau, que épart e super care

Cest an eours de cette aperation que sont efficancs les melanges de sa ades. In et et, la tible de parage est a nie tec avec la propor on finale de diagne type de salade et en ten ent compte de son rei dement. Pour reduire le cout de l'operation, une son tion consiste desormats à préparer chaque type de salade separen ent puis à es mein ger la la deminde avec des peses ses automatiques. D'uns ce ensul faut verler le que les sindes sonnt correctement avecs avant car stockage au frois et la doit pas de tour elaçon depasser 24 heures.

34. Decoupe

Cette speciation données à crinc del 11 ve au produit. Par exemple, es feur ex de chiences sont decoupées en trençens de 3 à tre il sont par des la nes rotatives qui travil le a perpendici la rement au flax, seit par des disques instal es para lelement au flux, soit encore au jet d'enu. Les disposit ts de dechape au jet d'enu (figure 125)

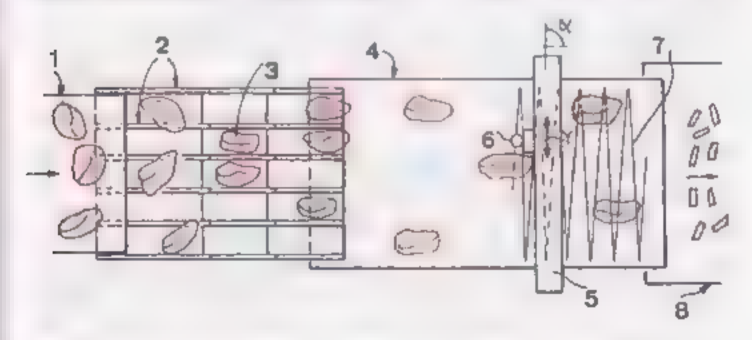
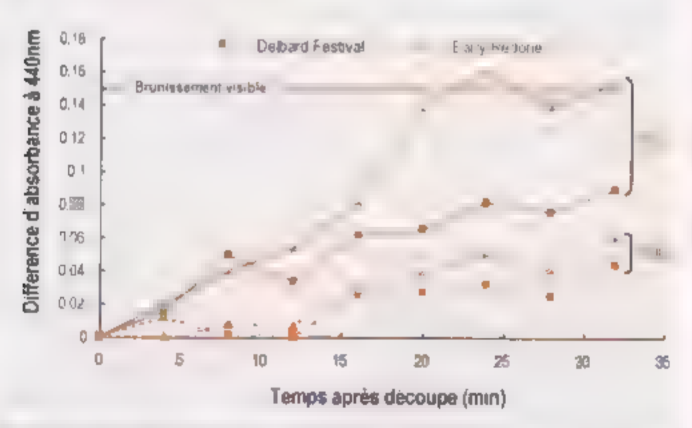


Figure 125 Di Senema di un système de decoupe au let diea. (Beginn et al., 1995)

permettent de positionner la nervure centrale para lelement au flux et de l'initer l'épa sseur du produit à 1 où 3 couches scalement (Beguin et al., 1995). Pour être efficace la pression du et d'éau dont être comprise entre 51 et 200 MPa, suivant e type de produit. Dans la plapart des lignes de fabrication, le produit tombe immediatement après découpe dans le bac de lavage.

3.5. Lavage et desinfection

L'étape de lavage dont comme explique precedemment être effectace mme diatement après la decoupe pour diminuer les phenomenes de bran seement. Ceinteret à été mis en évidence lors de l'étude do brunissement de por mes découpées soit sous air servi d'une immersion immediate dans le bain de lavage, soit d'recte ment sous eau (Kacziński cz aż. 1993), figure (26). Le branissement a ete su vi pareflection etric un fonction du temps de conservation, sous air et à 25 (Contrarement aux tranches deco pees sous air qui bran ssert rap dement, les poinnes decempees sous can restent infactes pais longten ps. Ce phonomene peut s'expliquer par e essivage rap de des sues cel ulaires des tisses biesses lorsque ceux-ci so tidecoupes sous cad. Ains, les enzymes et les substrats du bran ssement enzymat. que sont immediatement el mines alors que sons air, les exsudats sont partiellemen. absorbes par capi larite dans les tassis internes et indaisent le brunissement. Pour les satades « 4º gamme », des tables de parage hydrauliques (f gure 124) qui permestent le lavage immed at des coupes peuvent être util sees pour l'imiter casteration de la couleur et pour favoriser le debiement des laitues bearre dont les fea-les ne sont pas decoupees par la suite



I gins 1 % ■ Brunssement de tranches de pommes decoupces sous air et sous eau, et mesure par la difference d'absorbance à 440 nm en fonction du temps de conservation sous air, à 25 °C (Kucziński et al., 1993).

En France la desinfection des produits découpes est assurée par de l'eau ch orée da concentration en chlore actif fixée à 120 ppm en 1988, à été redu de à 80 ppm dans le guide de 1992. Le temps de contact est generalement limite à l'iminate. Le chore employe peut être de hypochlorité de sodium ou du chore gazeux. Ce denuer est plus délicar à mettre en œuvre mais il est plus efficace. Le pouvoir antamicrobien du chore en solution aqueuse dépend du pH, car il est du à l'acide hypochloreux. (HOCL, et non à sa forme ionisée (C(1)). Plus le pH décroît plus la proportion d'acide hypochloreux augmente, et plus le traitement est efficace. Dans les unites de transford ation, la concentration en chlore actif et le pH du bain de désinfection sont mesures régulièrement car les sues cel d'aires liberes par les végetaux su e aux blessares neutraisemt le pouvoir oxydant du bain et réduisent son efficacité. La figure 127 présente un exemple de laveur automatique, le brassage du bain de desinfection est realise par injection tangentie de d'air ou par des jets d'eau et la régulation de l'emps de tra isleri est assurée par des axes munis de pales. En sortie de l'appare l'

un rouleau-cage permet l'elimination des insectes et petits debris vegetairx. Les le filles désinfectées sont ensurte rincées à l'éau potable contenint moins de 0.5 ppm

le chiore actif conformement à la reglementation frança se en vigueur

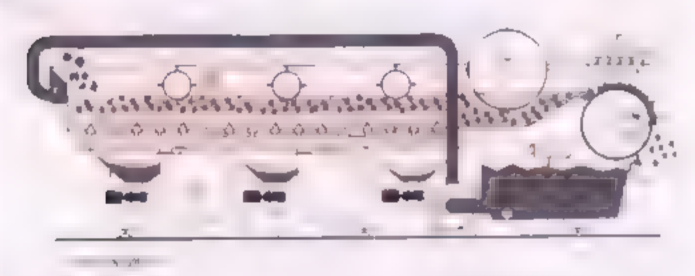


Figure 127 - Schema du laveur traditionnel

va ve d'evacuation des sediments. 2 système de brassage par in ection d'air a pumpe de recyclage. 4 l'auge de nive ni 5 pet de rinçage. 6 tambour de decharge à tambour perfore d'eminat on des corps cirangers. 8 l'ambour d'entrainement et d'immersion.

3.5.2. Procedes alternaufs an chlore

Dans certains pays de l'Union europeenne (Beig que, Abemagne et Pays-Bas), le chlore est totalement interd i pour le lavage des produits frais. En France de chlore, detini en terme d'auxilia re technologique in est en realité pas autorise mais temporairement tolere pour cet usage part euner. La tendance actuelle est de supprimer ce compose chimique. C'est pourquoi de nouveaux procedes et materie s'destines à la desinfection ont été mis au point.

L'Inra a participe, en collaboration avec des industriels (Beguin et Varoquaux 1996), à la conception d'un nouveau (aveur qui comprend une succession de cascades et de flux laminaires (figure 128). Dans ce procede, la salade est d'abord

e evec vers une tremie d'alimentation rempile d'une solution contenant 5 à 8 ppm de calore actif. La concentration en colore est regulée avec une électrode specifique et la solution est filtree avant son recyclage partiel. Le produit submerge fait son chemin par gravite dans le courant d'eau. Le fond de la prenière section de cascades et de flux laminaires. À la fin de cette première section, le produit est separe de cau chloree par un passage sur un convoyeur perfore. Leau est ensuite redirigée vers le bac fait pou après fi tra uni et requistement de la concentration en chlore. La saude tombe dans un bac ten par d'eau potable. La base du tapis de convoyige de la section de ri gage est également nom c'été besses. Après égouttage, le produit est ensuite transporté vers le système de sechage.

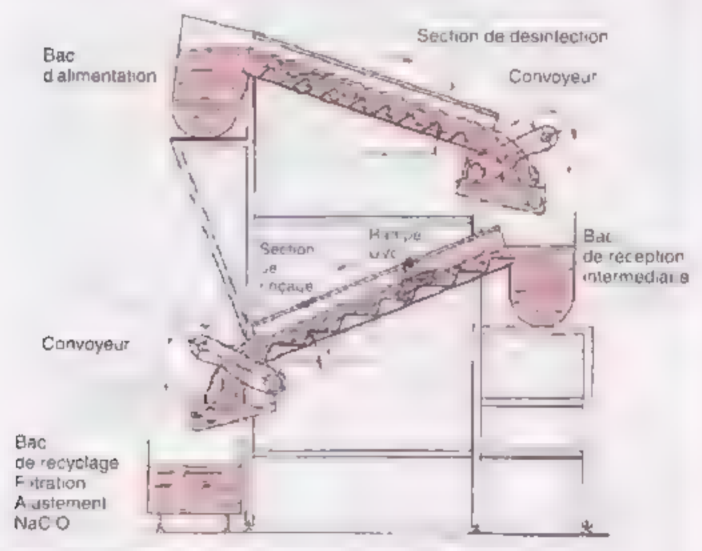


Figure (2) = Serie na du laveur à case ides (Beginnet Varoqual x 1996)

Des substitues au chi ore entiète testes — ozone est un excellent des infectant mais son utilisation est i milee car ce gaz est tres toxique et voiai l'il acide perneet que a aussi eté at l'se notamment sur le ra sin mais livec in effet desir fectant infinitée que le chlore. L'avantage de ce compose est qu'il se degrade en sous-produits in il fens its ne presentant pas de texic te a long terme. Il son hypoth ocyanate (OSCN) présent du is la sauve et les larmes est un autre exemple de desirifectant potentie. Cet antimi crobien naturel est produit plur une enzyme. La actoper hydase, en presence d'eau oxygènee. L'exficacité de LOSCN, a cas demontrée pour la destract on de nombreux micro-organismes pathogenes comme. Tersima enterocol i ca et l'isterial monocute cenes. Ce système ne produit pas de composes neoformes et est tres simple d'utilisation.

(). . La tatte e intre le develeppement internaten

Les surfaces extericares des traits et legames sont nature lement el argees en micro organismes (levures mossissares et bacter es) dont la nature et la proport on sent in Incheees par les caracteristiques physica chim ques des produits eNgusen. The et Carlin, 1994). Lors des traitements technologiques de transformat on comme le pelage et la déceupe, une contimination des suitires découpées peut provenir de la surface des produits ou de environnement. Il est donc imperatif de rainten riles machines et les locaux dans un état de propréte rigoureuse. De pius Last reduce la contamination des mai cres premières et des produits transformes af n de garantir la durée de vie desirée. Actuellement le lavage au chlore a 80 ppm provoque une reduction de 90 à 99 % de la flore initiale des sa ades et se mon re plus efficace sur les levures et moisissures que sur la flere acrobie meseparle totale. Le respect de la chaine du troid permet de ralem r la mit tipi cation des mero-olganismes. La Esation d'atmospheres modifices inffae egalement sur le deve oppenient de la flore microbienne, par exemple les moisissures sont ulubées par des taibles teneurs en oxygène et des teneurs en dioxyde de carbone superieues a 0 - Actuel e nent, la reglementation europeenne (CE 2023 2005) anaiose la recherche des germes pathygenes l'in erna monne, loggnes et Saam mella, et des eriteres d'ava ene des procedes sur l'Oni Cependant in faut noter que les produits 4. get note a ne presentant pas un risque important pour les consein nateurs car ils se degradent rap dement s'ils sent contamines par des phytopathogenes, avant que des pethi jenes juma nsine se developpent. Scanmoins le risque n'est pas rollet, es preced ims 6 Lygiche's in posent comine dans toute, industric alimen aire

3.6. Essorage et sechage

Le bat de cette étape est de redaire la presence d'eau à la striace du végetal à in de conditionner au produit à ham dite optimale. En effet l'eau libre en exces dans es sachets est forten ent préjud emble à la qualité finale du produit car elle favoise le développement de nacro organismes surreut à l'intérface fei i le fain. Lu nucre la présence d'eau dans les sachets de salades daminie l'acceptabilité pour le consommateur le a téchnique de l'égoattage doit donc être optimisée de felle si rie que la salade ne contienne pas plus de 1 à 3 % d'eau résiduée par rapport à la multière première.

Deux me hoces de secrage sont actuel ement utilisées. la cent il agation et le passage dans un tilinne d'air chaud. Les centritageases les plus cour il insent utilisées sont sent ilutoma aques ou il tomatiques. La vitesse de rotation est faire cirant l'alime tation, a igmente des cite le chargement est compiet et ra entu il nouveal quand la centritage on est terminée et ce pendant que le double fond in painer de la certritageuse est pousse vers le hait pour décharger progressive ment la salade essonce dans line goulette de convoyage vers la pese se. Il conviert d'adapter sorgnéessement l'il firec de centritagation au type de salade man pu ce car line cen intagation trop energique entraine des meurtrissares sur les feur es. Attasi es salades très frig les comme la la tre beurre ou les eunes pousses demandent un séchage très modéré.

Les tunnels de sechage à l'air ont l'avantage de ne pas provoquer de stress mecanique sur le produit le s'agit d'une technique plus recente mise au point en Italie et qui est maintenant couramment utilisée dans plus eurs unites de transformation en Furope et aux Etats Unis. Le tunnel de sechage comporte trois sections l'a première, appe de section de présechage est destinée à retirer mécaniquement les gouttes d'eau à l'aide de vent lateurs paissants. La séconde section (tronçon chaudi est composée d'une cascade de tables vibrantes qui conduisent le produit au travers d'un flux d'air tière d'une dans la troisième section, les feu lies sont réfroid es entre l'et 4. C'à l'air frais. C'épendant, le matériel employe est de grande dimension et de ce fait ne convient pas à toutes les installations.

3.7. Pesage

Le pesage des prodaits est generalement automatise. La peseuse associative et isce à cet e fet n'est pas specifique à l'industrie de la « 4° ga n'me ». El e est constituée d'un cone d'alimentation y thrant qui alimente de man ère regal ère des godets de prépèsée d'sposés à la periphèrie de l'appareil. Un capteur de niveau commande l'ouverture et le remp issage des godets qui sont peses et dont les contenus sont associés seion la me leure combinaison possible en fonction du poids fina voula. La sulade est alors liberée par gravité.

3.8. Ensuchage

La dernière étape du procéde de fabrication des prodaits « 4» gamme » est l'en sachage. Cette étape est généralement synchronisée à l'opération de pesage pour obtenir des sachets de poids précis. L'ensachage est real se dans une salte de conditionnement qui doit être propre, réfrigérée à 1-2. C'et séparce de la salte précédente de lavage ainsi que de la salte suivante de stockage.

L'embal age assure plusieurs fonctions physoologiques qui som de

- limiter la dessiccation des produits :
 - reduire la respiration sans asphy vier les t ssus
 - raientir les phenomenes de maturation et de senescence
 - fre ner les mecanismes d'a terations physiologique et m crobiologique

Pour la fabrication de salades o 4° gamine », des ensacheuses verticales ou hon zontales sont utilisées. Dans les ensacheuses verticales, la première partie de la machine est composée d'un « cos de evene », tabé evi ndrique autour duquel est positionne le film d'embanage. Une soudure songitudinale pais une soudure transversale permet ent de former des sachets, le remphissage s'effectuant dans le tabé eylindrique par ouverture u une trappe associée à la pescase associative. Enfin des gaz peuvent ou non être injectes dans les sachets avant qu'ils ne soient fermes par soudure.

Des ensacheuses horizontales (flow pack) sont egalement utilisées pour obten r des produits présentes en barquettes. Dans ce cas, les produits sont présentes à plat sur un transporteur et filmes ou opercules au cours de leur avancement sur la machine.

1 Imbailage some almosphere meet a

Generalement, la diminut on des teneurs en oxygene et l'aug nentation des teneurs en dioxyde de carbone amel orent la conservation des traits et acquimes frais Kader et ac, 1989). Cependant la diminution excessive de l'oxygene peut conduire à l'anox e et maure des reactions de termentations peu tavorables ao mainien de la qu'ilité des produits. Il est donc nécessaire de determiner au prealable la composition atmospher que opt male de conservation des produits.

Ces teneurs sont est mees par la methode des atmospheres controlees. Les vegetaux sont places dans des enceintes hermetiques reliees à un disposit i de regulation qui maint ent la composition atmospherique constante. La qua ile des produits est ensurte analysée au cours du temps. Des atmospheres optimales de conservation sont à usi disponibles dans la attenuture pour bon noi ibre de produits. Cependant, cette evantation reste difficile car l'atmosphere ideale dépend de la nature des vegetaux, de leur état de maturité, des conditions du milieu exterieur et du type d'a teration que l'on veut inhiber.

Dans les sachets de produits « 4° gamme » la composition de l'atmosphere resulte du bilan des flux gazeux dus à l'activité respiratoire des végétaux et à la diffusion des gaz à travers le film (figure 129).

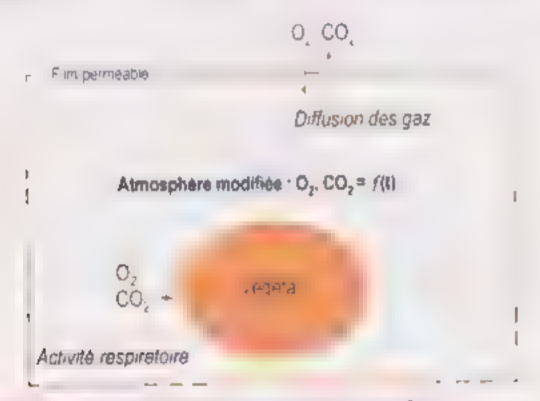


Figure 129 Principe de emb illage sous aunosphere modifice

La connaissance de la permeabilité (P₁ generalement exprintée en mol m₁ s. Pa₁) ou de la permeance trapport de la permeabilité sur lepaisseur e du film , mol m₁ s. Pa₂ ou mt m₁ jour latin des films d'emba lage est essentielle pour ra sonner le choix d'un film (non microporeux ou microperfore) permettant d'obtenir à l'équilibre le melange gazeux souhaite. Pour cela, des cellu es a permeabilité

the description of graph also against the description described the

permettent d'evaluer la diffusion de gaz à travers un disque de film de surface et d'epalsseur connue sachant que la diffusion de gaz à travers un film dense et non poreux suit la première foi de fuck (c) chapitre 9, premier volume)

$$\frac{d\mathbf{n}_{\perp}}{dt} = \mathbf{A} \cdot \frac{\mathbf{P}_{\perp}}{e} \cdot \Delta P \qquad [20]$$

ou di est le flux molaire du gaz X à travers le film (mol s.). P_e le coeff e ent de

permeabil te gazeuse du film (mol m. s. Pa.). A la surface deve oppée du film (m.) et a son épaisseur (m.), et M' la différence de pression partier e gazeuse de part et d'autre du film (Pa).

Les valeurs de permeablate obtenues sont fonction de la structure du polymere mais egalement des conditions environnantes, temperature et nom dire. Les films sont egalement caracterises par leur selectivité $S \leftarrow P_{\rm ext} - P_{\rm ext}$.

Pour creer des atmospheres d'équil bre viriees repondant aux ex gences diver ses des traits et legan es il est nécessaire de disposer d'une lange gamme de permetiblir e et de se éctivité de films d'en ballage. Actuelleu ent les tims plastiques sont courainment ut lisés en al mentaire leis que le polychylere basse dens te (PFBD), le polypropylene (PP) et le polypropylene bilotiente (OPP). Ces polymeres sont en general mora conche lavec des épalisseurs de 15 à 35 pm. Ils possedent des caracterist ques de que ité optique mécanique sondan l'ét impression et faible ceut et leur se éctivité. S_e varie gener i en entientre 3 et lo 1 épalient les ne perme tent pas de répondre parta tement aux ex gences des fruits et régunes pla exemple, un film d'OPP (35 and) qui possede des pet nealeus de 90 ml. O, ni pair alm et 4 500 ml. CO ni our aum permet de conserver correctement de la salade verte à basse remperature (0 à 4. C), mais pas des produits contre lepinard le cho, et la caroite rapée qui ont de plus fortes antens tes respiratoires Pour pal ier ces detailences, plusieurs techniques ont été nises au point afin de modifier les permeabilités.

La modification physique de la natare de film (elle que la perforation peut apporter des soletions. Actae lement, quatre techniques de microperforittous sont proposees en Europe.

la décharge electrostatique qui a été la première methode utilisée mais qui ne donne pas des résultats tres reproductibles ;

e laser qui esc a me lleure technique mais la plas chere

aigual e froide qui dechire le film de qui rend l'estimation de la permeabilité difficile.

l'aiguille d'aude qui realise des perforations un peu trop beantes, contraires aux recommandations qui preconisent un d'a netre entre 20 et 100 jun pour évicer une contamination in crobienne (figure 180).

En fonction de la densité et de la dimension des perforations des permeabilités des films sont modifiées et les selectivites sont reduites. A ns., à se ectivité des

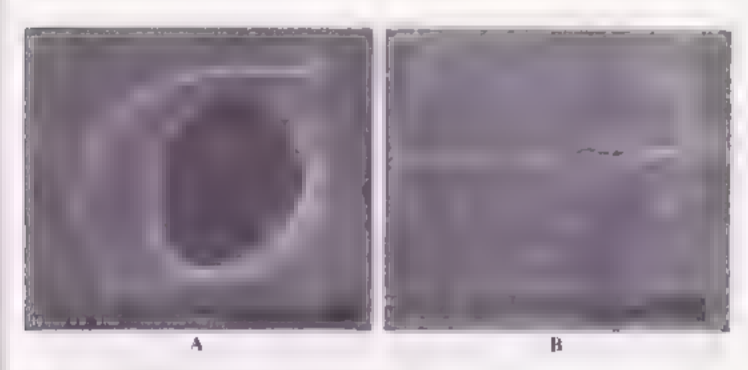
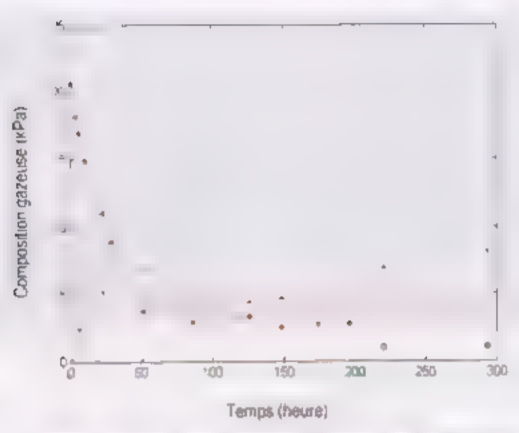


Figure 130
Differents types de perforation
Vipor loser , Bilipor aiguible froide (photo fora)

It its pricropertures est virsa e de 185 car e le repond à la loi de Circumi selon aquelle la vitesse de diffusion di la gazidans l'air est inversement proportionnel e a la racine carrecide sa masse vo amigae. Cas se est vitas proches de l'ine permettent pes cobtenir i leca libre des itnospheres sinn lanement panyres en oxygène et toxyce de carbone. De priss, a microperforation reduit également le Q ; des ti ms. ce qui peut cond ire en cas de ruptare de la chaine da froid à l'inox e et à des tece of side fermentation des veget inx pir sone des demicrs out des Quiplus cleves (Name) 1,586). Aimsi d'intres films ont été proposes pour discisit et la gan me ce peri cobilités. Les lieus tydrophiles, par exemple, sent partois, il lises pour le conditionien ent des végetnes. Ces films correspondent à des form littions à base de pilvo comes dans lesquel es sont o trod its des pervocres de type pilvester. a vetter polychet-p Ivan ides. Pebay 1 on actres, Les I lins hydroph as presene tides selectivites elevées (superieures à 10, et permet entime d'11 sion un poiarte de la vapera d'ea. De plus, quand ils s'avdratent les rise ectar e varie. Des recierches sort en cours pour ctudier la capacité de nouve les matières prote ques à up or 668 propolymeres (Contard ects a bert 1994)

Selon le principe des embal ages sous atmosphere modifice presente figure 129 les reneurs gazeuses à l'interieur des sachets sont fonction de la diffesion des gazeuses le 1 lin et de l'activité respiratoire des vegetaux. Après une phase transité ou loxogène dim note et le d'oxodé de carbone augmente une phase stationaire s'établit ou les échétiges d'Has ls à travers le 11 in compensent exactement la production de dioxodé de carbone et la consomnation d'oxogène par le végetal (figure 131).



1 gars 131 ■ Every rop des teneurs en oxygene (•) et en dioxyde de carbone (▲) dars un embanage de Pt BD contenant 830 g die dives 20 °C) (C) (C har es et al. 2005).

La con position de l'atmosphere à l'equi ibre peut être à sement déferminée en elle répond, sous réserve que le quotient respiratoire soit égal à α de est à diffe $R_0 = R_{00}$), à la foi saivante (Ozdemir et α), 2005)

$$[O_2]_{eq} + S_{e'}[CO_2]_{eq} = 21$$
 [2.1]

avec O. et CO les concentrations des gaz à l'equil bre (kParet S) la selectione du film (Pec). Pet La connu ssance de la selectivité d'un film permet donc de definir rapidement les teneurs gazeuses à l'equilibre et à l'interieur des said ets Cependant, il est aussi important de committe l'evolution des teneurs gazeuses, en et et. l'effet posit i d'une atmosphere à l'état stationnaire peut être perdu si le prodait est expose à des teneurs gazeuses non convenables durant la phase trans to re-Cest le cas des champ gnons de Paris qui presentent des problèmes d'altera, on de a ci aleur s'ils sont soumis à des pies de dioxy de de carbone pendant la phase trait s to re. Dans le cas des laitues, les produits sont le lement sensibles à l'air ambia : que les teneurs en oxygene doivent être dim nuces rapidement lors du conditionnement. Pour ce a on in ecte dans les sachets avant soudure soit de l'azote pur soit un melange O CO pour que l'atmosphere interne contienne 1-3 kPa d O, et 8-14 kPa de CO. Ces techniques de mod fication active de l'atmosphere protegent les tissus biesses d'un brumssement trop precoce. Dans ce cas, il faut noier que les teneurs gazeuses à l'equiribre ne sont pas modifices et le firm doit donc être cho si de façon à obtenir l'atmosphere d'equiabre optimale de conserva, on du produ t

L'évolution des teneurs gazeuses dans les sachets peut être decrite par des mode les bases sur des bilans de matière. L'equation survante présente l'exemple du bilan en oxygène :

$$\frac{\mathrm{dn}_{0}}{\mathrm{dt}} = \frac{P_{\mathrm{eO}} - A}{e} (P_{\mathrm{O}} - P_{\mathrm{e}}) \quad \mathrm{IR}_{\mathrm{O}} \quad \mathrm{m}$$
 [23]

ou P_{eO} est le coefficient de permeabilité du film à l'oxygene (mmol m s. Pa.), A et à respect vement la surface (m²) et l'épaisseur (m) du film d'emballage IR_C. l'intensité respiratoire O₂ (fonction des pressions partielles d'O₃ et CO₃, en mmol·kg^{-l}·s⁻¹) et m la masse de vegétal (kg).

Les similiations obtenues permettent de definir les permeabilités optimales des films en fonction des parametres respiratoires du vegetal et des conditions souhaitées de conditionnement (teneurs gazeuses et temperature).

Les produits « 4° gamme » en altiant fraicheur faci ité d'utilisation et caracterisr ques natr tronnelles sont particulièrement adaptes aux nouveaux modes de vie et de consommat on l'e développement du secteur des produits » 4° gamme » dépend d'avancées fechnilog ques et se entit ques permettant d'optim ser les opérations ou traires de fabrication et d'ainel orer la multir se de la physiologie des vege aux après récolte. Des récherches doivent être nenées dans ces voies pour améliorer la durée de vie des produits.

I faudrait tout d'abord select onner des varietes adaptées à cette industrie. Paisqu'il est possible d'identif et des groupes de lignées sensibles ou resisiai tes à certa nes conditions de conservation te les que des teneurs relativement elèvées en dioxyde de carbone les obtenteurs pourraient se pencher sur les caracter stiques genomiques qui les differencient. De plus, des études systematiques pourraient être realisées s'ir la qualité de la salade transformée en tonction des conditions prec ses de récolte. La qualité (brumssement maladie physiologique due au dioxyde de carbone) de la salade en sachets pourrait à insi être évaluée en fonction des différentes conditions de récolte de la mattere première.

Au niveau technologique le stress de blessure reste un point entique du procede de la brication. L'operation de lavage doit également être optimisée notamment en etad ant les différentes alternatives au chlore. Pour obtenir des atmospheres de conservation optimales, les recherches doivent être orientées sur les polymères plastiques les biopolymères et les techniques de modification des permeabilités des lors d'emballage. De plus, le comportement des films en fonction des conditions ce l'environnement doit être ajuste à celui des végetaux pour eviter, par exemple, les proble nes d'anovie qui peuvent survenir lors de la rupture de la chaine du froid. La possibilité de modifier activement l'atmosphere peut aussi ameliorer la qualité des produits en reduisant de façon significative la durée de la phase transito re. Actuelle nent des balayages gazeux sont realises pour les salades « 4º gamme » mais d'autres techn ques pourraient être proposees comme l'utilisation de sachets absorbeurs de gaz. Enfin, des traitements de conservation peuvent être associes à la conservation sous atmosphere modifice. La thermotherapie represente une solution potentic le, à condition que les baremes de traitement soient correctement définis pour inhiber le primissement et simultanement eviter les necroses dues aux brutures.

Par ailleurs, les mecanismes conduisant à la degradation des vegetaux ne sont pas reellement explicites. Lors du brumissement par exemple des enzymes ont été identifiées mais l'effet des teneurs gazeuses sur leur activité n'est pas élucide. Le mecan sine permettant d'expliquer i effet du dioxyde de carbone sur la conservation reste encore vague l'effet qui e pH, effet direct sur les enzymes, etc. Il est donc nécessaire d'améliorer les connaissances en physiologie végetale post-récolte ainsi

que la comprehension des effets des traitements de conservation au niveau ceilulaire et au niveau de l'expression des genes.

Lessor des produits « 4° gamme » necessite donc des recherches muitidisciplinaires en technologie, physiologie, microbiologie et genetique. Ces recherches doivent être menees rapidement pour repondre aux beso ns d'un marche qui se developpe considerablement avec l'apparition de produits innovants (preparations à cuire, melanges varies de saiades, truits seuls ou en melange, etc.)

References b.bliographiques de la deuxième partie

- Abecassis J. Chaurand M (1997). Appreciation de la valeur d'atri sation du ble dur en semoulerie et en pastification. In Godon B. Lotsel W. Guide d'Anolyses dans les liellistries des Cércules. Tec & Doc Lavoisier, Paris.
- A losto-Ouamier N, Quemener B, Bertrand D, Borvin P (1999). Application of high performance anion exchange chromatography to the study of earbohydrate changes in bar by during malting. J Inst Brew. 106 45-52
- Aubert C (1985). Les aliments fermentes traditionnels. Terre Vivante, Paris, 252 p.
- Haker JC, Maze MD (1941). The origin of the gas cell in bread dough. Cereol Chem. 18 19
- damforth CW (1985). The foaming properties of beer J Inst Brew, 91 370-383
- Regum G, Clays C Delavet C (1995) Procedé et despositif de découpe de legumes et de fruits. Brevet françois n° 95 04674.
- Eleguin G, Varoquaux P (1996). Procedé de lavage et de désinfection de feuilles de tégumes tela que des salades. Brevet françuis nº 96 (086-44)
- deveninge T (2002). Opalescent and cloudy fruit juices: formation and particle stability Crit Rev Food Set Viste, 42 317-337
- Briggs DE (2002). Malt modification. A century of evolving views. J Inst Brew, 108 395-405
- Jrammell DA (2006). Cell wall disassembly in ripening fruit. Funct Plant Biol., 33 103-, 19
- Chandra GS, Proudlove MO, Baxter ED (1999), The structure of barley endosperm. An important determinant of malt modification, J Set Food Agric, 79 37-46.
- (hambroy Y (1989). Physiologie et température des produits frais découpés. Revue Genérate du froid 3, (Colloque AFF, Avignon, 8-10 novembre), 78-92

- Charles F. Sanchez J. Gontard N (2005). Modeing of active modified atmosphere packaging of endives exposed to several posthervest temperatures. J Food Sci. 8 443-449
- Crandall PG, Matthews RF, Baker RA (1983). Critius beverage clouding aspects review and status. Food Technol, 37 106-109.
- De FII JR. Khanizudeh S, Saad F, Ferree DX (2001). Factors affecting apple fruit firmness. It review. J Am Pomological Soc, 55-8-27.
- Dinsdale MG, Lloyd D, McIntyre P, Jarvis B (1999). Yeast vitality during cider fermentation assessment by energy metabo temberary, 15 285-293
- Obxon J, Hewett FW (2000). Factors affecting apple aronus flavour volable concentration. a review. New Zealand J Crop Hartie Sci. 28 155-173
- Drapron R, Genot C (1979). Les lipides des cereales. Ind Alim Agric, 1257-1273.
- Endo A (1965). Studies on pectolytic enzymes of molds Part XIII. Clarification of apple jures by the joint action of purified pectolytic enzymes. Agric Biol Chem. 29 129-136.
- Evans DE, Sheehan MC, Stewart DC (1999). The impact of mult derived proteins on beer than gain in Part II. The influence of mult feam-positive proteins and non-starch polysacchandes on beer foam quanty. J Inst. Brew, 105—171-177
- Feibet P (2000). Le grain de bié, composition et unhisation, bara editions, Paris, 308 p.
- Fillaudeau L. B'anpain-Avet P (1999). Applications en brasserie de la microfiltration tangentielle *Tec Ing*, **F3260** 1 13
- Fleurent E (1911). Le poin de froment. Éd Gauthier-Villars, Paris, 222 p.
- Fong CH, Hasegawa S, Herman Z, Ou P (1989). Limonoid glucosides in commercial citrus juices. J Fond Sci. 54, 1505-1506.
- Giovannom J (2001). Molecular biology of fruit maturation and ripening. An Res. Plant Phys. Plant Mol Biol. 52 - 725-749

wall peene polysacehuride An Rev Plum

```
so bearth-secto stand a to nothern't bru
                                                                   Sulfay T (2002). Genetic determination of mat-
 AUTA " PATELL PENET LIN
A Tiviad 4 m silend 4. I mist AIV Bio/CO
                                                                    vegettibles. Chri Rev Front Sci Yann, 28 (1)
                                                                    fied aimosphere puckaging of fruits and
                                                                      K 35 11 7 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 2 1 1
stability of beet. Proceedings of the Euro-
                                                                                        401-99 OF TODAYST DOOT
   1 13 17 14 14 11 11 11 11
                                                                    estidiately and entity on solutional beilt
                                                                                             A T A BANK AND A
                                                                    Rader AA (1986) Brochemical and physiologic
and vegetables, Celt. Rev Food Sct. Vury, 34
ering death brocessood glamman to game
                                                                                   091-Str. 06 725 MINOH day)
adota m art (4991) 3 m/s J. J. artf-mycug/
                                                                    1 1 2 7 , H , b. 1 H . . le
 H C T
cont to absent automorphised by sandap approxim
                                                                                          thoughon 40 2931 2944
                                                                    Javani R.S., Saxeno S., Cupta R (2005). Miens-
                          N FF F 9F 11
коод доду 1, довозада этістотойо А
gringer to assign to their desires attent
                                                                    3 1 NO.
                                                                    and the state of t
 2 P 10 P
   - 151
                                                                    arge from streng for susmonering out the
                                                                     1/ 22 d 1 / 21 11
tr in g is to a d
camplointag ob doming), espose est sue
                                                                    attacker for top Cnow ferred thought 33.
tew liss mold, wastest (EVVL) Laundott
           FOL-69 & man I man to me to
                                                                    2 1 / ( ) ) / (
                                                                     4 th / h 201 8
pendent role of beer provents, melumpuling
                                                                    The ing All (1988). The curbohydrates of builds
41 Y 4 7 1
                                                                      4 1414 16 3 4 5 4 5 4 7
                                                                    sobie nutoning bno nunidons off to greatern sides
Los AGH et Piggon JR teds ), komented
                                                                    bun no namotro J. (2002). My atvial, "XI
 A gordamedy J. (Eth. S.) It mothed. Habb no.1.
                                                                    2 2 7 4 4 4 13 7 7 7 4
                                                                                                               - 9.EIA
"FEO. 66 Joint of Litt manded anoth
                                                                     441 Aul L. nostquiuenos lamnon lo anon
, , , , , , ,
                                                                    ambles hos shool nominos at ar hinteyord
 1, 11 1 1 1 H
                                                                    Prior RL (2004), Concentrations of proan-
Le Quere DA, Husson F. Remird C.M. Primitals
                                                                     , , , , , ,
                  time Latousse, Paris, 1 (42 p.
                                                                    tru LW, kelm MA Hummerstone JF, Beechst
** * } 1' + 1'so
      26-28 L carendong) and gameword
                                                                    succhar des non amylaces des ceréales
                                                                    Crossean E. Barrier-Cruitot B (1999). Les poly
aidge "seu-of-ybest" lo arresqa sonatroffs A
                                                                                 1 10 2 3 30 3
$666.) M gluos, H guanpourly, A Diantson M
                                                                    28 armshepA ardbalfa northersaya bate gui
                                                                    gun. by Mathiouhi M ted ), hood Pockeg-
                                T. 12 100

    no landuvings lo lensiem pldebengabord

oth in sessiment to enouncidad (1005)
                                                                   to bux slidibs to asmagning bing (30 onfost
                                                                                    V 20, 2 6000 A 4 4 14 10
```

THE PART OF THE PARTY WASHINGT

- Ozdemy I, Monnet F, Gouble B (2005), Simple determination of the O₂ and CO₃ permeances of mocroperforated pouches for modified atmosphere packaging of respiring foods. *Postharvest Biol Technol.* 36 209-213.
- Peppelenbos HW, Vantl.even J (1996). Evaluation of four types of inhibition for model-I ng the influence of earbon dioxide on oxygen consumption of fruits and vegetables. Postharvest Biol Technol, 7 (1-2) 27-40
- Petrich-Murray H. Dueroo P (1996) Les pentosanes en panification. Industries des Cereules 97 13-17.
- Planchot V, Colonna P, Saulmer L (1997)
 Dosage des glacides et des amylases. In
 Godon B et Loisel W, Guide Pratique
 d'Analyses dans les Industries des Ceréales. Tec & Doc Lavoisier Paris, 345 p.
- Renard C, Théry S (1998). Determination des methodes physico-chimiques pour predire la qualité biscuitière et boulangères des biés français. *Industrius des vereales*, 109 11-36
- Renaudin C (1951). La fabrication industrielle des pâtes alimentaires. Dunod Paris, 405 p.
- Roussel P. Chiron H (2002). Les Pains Français , évolution, qualité production, Mae-Eru, Vesoul, 433 p.
- Rouau X (1996). Les hémicellulases en panification. Industries des ceréules 96 13 9
- Softveit ME (1997). Physical and physiological changes in minimally processed fruits and vegetables. In Tomas-Barberan FA (ed.), Phytochemistry of fruits and vegetables Oxford University Press, 205-220.
- Saltveit ME (2000). Wound induced changes in phenolic metabolism and tissue browning are altered by heat shock. *Postharvest Biol Technol.* 21:(1).61-69
- Segel E., Glenister PR, Koeppl KG (1967). Beer foam. Technical Quaterly Master Brewers Association of the Americas, 4 04-113

- Serventi S, Sabban F (2001). Les pates, histoire d'une culture universelle. Actes Sad, Aries, 495 p.
- Siebert KJ (2006). Haze formation in beverages. Lebensm Wiss Technol, 39 987-994
- Singh SV, Jam RK, Gupta A, Dhatt AS (2003). Debittering of citrus juices - A review J Food Sci Technol, 40 247 253.
- Somerville C. Bauer S. Brininstool G. Facette M. Hamann T. Milne JL. Osborne E. Paredez A. Persson S. Raab T. Vorwerk S. Youngs H (2004). Toward a systems approach to understanding plant cell walls. Science 306, 2206-2210.
- Spanos GA, Wrotstad RF (1992). Phenotics of apple, pear and white grape juices and their changes with processing and storage A review. J Agric Food Chem. 40, 1478-1487.
- Tomas Barberan FA. Espin JC (2001). Phenolic compounds and related enzymes as determinants of quality in finits and vegetables. J Sci Fond Agric 81 (9): 853-876.
- Varoquaux P. Gouble B. Barron C. Yndiz F (1999). Respiratory parameters and sugar catabolism of mushroom (Agaricus bisports Lange). Postharvest Biol Technol, 16 (1) 51-61
- Varoquaux P, Mazoilier J (2002). Overview of the European fresh-cut produce industry. In Lamikanta O (ed.), Fresh-cut fruits and vegetables, Science, Technology, and Market CRC Press. Boca Raton, 21-43
- Willim C (1990) Farines d'antan, farines d'aujourd'hui, comparaison des farines de meules et des farines de cylindres. Industries des Cereales, 66 7-16
- Yamasaki M. Kato A. Chu SY, Arima K (1967) Pectic enzymes in the clarification of apple juice Part II- The mechanism of clarification. Agric Biol Chem, 31 552-560.
- Yoruk R. Marshall MR (2003). Physicochemical properties and function of plant polyphenol oxidase. a review, J Fond Biochem. 27, 361-422.



Troisième partie

Propriétés et technologies des ingrédients



Propriétés fonctionnelles des ingrédients

Laliment est un système hétérogène tant au niveau de sa composition que de sa stracture, comme nous l'avons decrit précedemment, il peat être constitue de pluseurs phases presentant des différences de masse volumique et de potentiel chimique dou une instabilité thermodynamique. Le defi que doivent relever les indistriess de l'igroaf mentaire est de stabiliser un tel système du rant la perisde de commercia sation et de lu permettre de subir sans alteration qual tative, des contraintes mecan cues (transport) et therm ques lavec ou sans changement d'état (refrigération congélation rechartlage. Cette problematique ne concerne pas uniquement les auments isses des technologies d'assemblage mais egaleatent les aliments de technologie trae timprece dont la conseguration doit pouvoir être d'Hérée dans le temps et l'espèce. La conna ssance des phenomenes priviico-chimiques impliques da is la construct on ces impents et de leur evolution d'ir sile temps permet in oard hij de defirer la foncconnected desingrecients a mettre en œmire poor mintriser feur gant te et leur stabilife. Is prevent contribuer a l'elaborat in de la texture au travers de le ars propriétés epaiss ssances ou gelif antes, a la dispersion d'air ou de matière grasse (mousseemu sions) et a la stabilité des systèmes melophasiques. Les propriétes foncaonnelles cus ingredients etant l'expression de leurs caracterist ques physico-c i miques iles oiftyrentes fonct annalities peuvent être declinées sur la base d'interactions moléculaires. enteractions entre constituants et entre les constituints et caut en solution ou aux imertaces, ces interactions sont dependantes des structures inflecidaires ou sapraneleculaires dans le cas des macromolecules proteigues et pelysacchar à ques et de l'environnement ionique (pH) force ionique nature des ions).

et pouvoir épaississant

11. Nature devinteractions

Les interactions entre l'eau et les constituants s'établissent au niveau des groupements ionisables capables de se solvater itels que les groupements acides (CO -O-PO * -O-SO,) et groupements amines (NH = NRH,) présents dans les proce nes et polysaccharides, ou au niveau des groupements po aires non charges (-OH ·COOH, ·CONH, NH, SH) susceptibles de former des haisons hydrogenes avec Leau Les groupements apolaires aliphat ques ou aromatiques (-,CH_{3),-},-C_nH_n, de par leur caractère hydrophobe, peuvent contribuer à structurer l'eau qui se trouve dans leur environnement proche. La capacité des constituants à s'hydra er dépend fortement des caracteristiques physico-chimiques du solvant, notamment du pH de la lorce, onique, de la nature des lons, de la constante die cett que et de la temperature les acieurs affectent en effet le niveau d'on sation des fonctions acides et basiques car ils conditionnent leur ple apparent ou pri de demi ionisation. Dans e cos des constituants amphoteres (acides amines, peptides, profesies), e niveau et le type d'onisation evoluent sur toute, à gamme de pH. la charge gtobale s'à aible au pri iso-ion que (pl.), e le est pos -ve au dessous du pli, et negative au-dessus-Linydratation et la solabilité des molécules ai ipnoteres telles que les professes sonen general faibles au pH. Il hydratation peut dependre également de la structure des macromotecu es de nature prote que et possacchar dique , la structure seconda re des proteines (feuillets β - helice α, et Lorganisation cristalline ou se ni-cristaliific des porysaccharides impliquent des liaisons hydrogenes entre les groupements annides des statsons peptidiques (CONH-) et les groupements hydroxy es (-OH) des mot is glue digues, ce qui lai ité les sites d'hydratation. la destructuration de ces macromolecuses par rapture de ces l'aisons hydrogenes peut liberer des sites posaires qui des emient ainsi accessibles à l'eau (gelat insation des macromolècit es par traitement ther many. La structure terraire des profesnes est fortement condition nec par la presence des groupements hydrophobes et par les caracterist ques du solvant (temperature constante dielectrique pH et lorce ionique). Dans leur structure rative, les greapements apolaires associes par interactions de Type Vari der Walts sont en general loca ises au sein des structures alors que les groupements poleires sont exposes au solvant ce qui facinte lear hydratation. Ta departuration par fruite ment thermique ou par mod fication de la constante dielectrique peut se traumire par un demasquage des sues hydrophobes et une reduction du myeau d'hydratation et de la solobilite

1.2 la luc ice des essentis le rapases su est constitute et mobilité de l'enu

L'oau de selvatation des especes toniques de nature organique ou minerale et leau d'hydratation des groupements polaires non toniques par l'atson hydrogene sont plus ou moins fortement lices et presentent en consequence des propriétes sonvantes reductes l'écs constituants hydrophiles sont des depresseurs d'ag qui est dis element important de la stabilité biologique des aliments. L'es propriétes de fixation d'eau peuvent être caracterisées par les isothermes de sorption tels que decrits cans le premier volume (chapitre 1) les sucres et sels sont les depresseurs les plus couramment utilisés.

Une autre propriete de l'eau immobilisée est son caractère non congelable. la reduction de l'eau congelable a pour consequences de réduire le cout energet que de la congelation et diminuer le temps de congelation et de décongelation . In présence

de constituants hydrophiles dans un aliment à également pour effet d'augmenter la température de trans tion vitreuse (T_i), ée qui permet de limiter la coistal isat on de eau au cours de la congelation et de limiter le phenomene de vitrification des produits conge es (formation de cristaux de glace) lorsque la valeur de T_k est superieure à ceile de la température de stockage

1.3 Influence de l'hydratation sur la solub, isat on, la structure et la mobilité des macromolecules

La solubilité des macromolècules de nature proteique et glacidique est étroitement liée à eur capacile d'hydratation qui dépend de la balance hydrophile hydrophobe de leur structure et des conditions physico-chimiques du solvant. Nous avons d'il précédemment que des modifications structurales indu tes par évemple par des traitements thermiques pouvaient favoriser l'hydratation des macromolècules , paradelement. I hydratation peut mod fier l'équilibre des intéract ons intra-et intermolèculaires rendant les chaines polymeriques plus flexibles et mobiles, ce qui est déterminant dans l'expression des fonctionnal tes aux interfacés.

La plupart des ingrecients sont commercial ses sous forme anhydre. l'aptitude à la renydratation est un critere de qualité essent el pour leur mise en œuvre et pour que paisse s'exprimer feur fonctionnalité. la vitesse de rehydratation tel chapitre la § 3.3.3.1 depend à la tois des caracteristiques physiques de la poudre et de sa composition. La ponetration de le qui est d'actant plus rap de que la surface de contact avec le milieu dispersant est grande et que donc le diametre des particules est petit et que eur pores te et capi larite sont devecs. La migration de l'eau au se n'ide la particule depend fortement de l'hygroscopiene de ses constituints, et est d'autant plus facilitée que la poudre contient des constituants tres avides d'éau tels que des se sie, sucres, dans le cas d'un ingredient macromolecula re il y a toajours risque de former à la surface du grain de poudre une couche visiqueuse par hydratation des molecules de surface qui limite afors la mobilité de l'eau et ralentit son transfert au cœur du grain. La forma abon de l'ingredient av int sechage doit être ra sonnée sur la base de son aptitude à la deshydratation et rebydratation et de sa sensibilité aux tra tements thermiques associes au phenomene de concentration pour limiter une alteration de ses proprietes fonctionnelles.

14 | Jacues de l'hydrat son les constituates ar les propriétés rhéologiques du milleu

I hydratation des macromolecules reduit la quantite d'eau solvante d'ou il resulte une concentration des solutes de nature organique et minera e dans la phase solvante residuelle ce qui peut induire une augmentation de la viscosite : les modifications conformationne les des macromolecules consecutives à leur hydratation peuvent se traduire par des augmentations de volumes hydrodynamiques ou des deplissements qui contribuent à augmenter la viscosite et les propriétes viscoelast ques Lorsque es macromolecules sont de nature amphotere (proteine), la viscosite peut être contro ee par le pH, la force ion que et la nature des contre ions qui conditionnent les attractions et repulsions electrostatiques.

2. Introductions distribution of the first texturantes

ou élements particulaires

La stabilité des macromoncules à caractère longue en solution ou à l'état collongal est très dépendante de l'équilibre entre forces attractives (Van der Waa's les répulsives (coctrosiatiques, stériques) représentées figure 132. Les répulsions éléctrostatiques dépendent de la charge des particules ou macromolècules et de la longueur de Debse qui caractèrise la conche des contre-ions de surface , ces propriétes physiques sont déterm nées non seulement par la nature des grapements ionisables des macromolècules mais aussi par les caractéristiques physico-chimiques de la phase solvante (pH force ionique). Les répulsions stériques sont en general conditionnées par les intéractions entre les chaines des macromolècules de surface et le solvant.



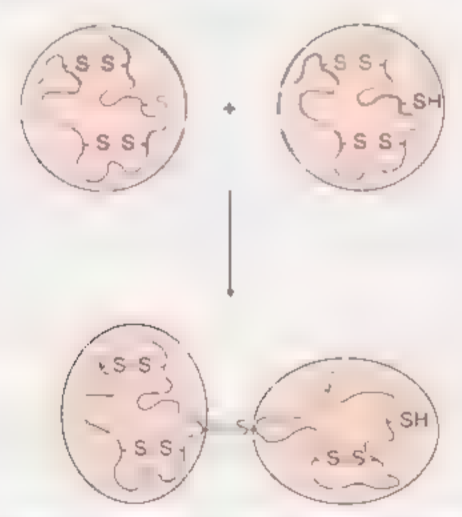
Ligitor 132 B. In eractions entre molecules ou particules pour des concentrations croissaittes en électrolytes (1, 2, 3)

Tous les traitements qui ont pour consequence de reduire les forces repuls ves balsse de pil pour les poissaccharides anioniques ajustement du pil au pil des proteines ajout d'especes ioniques (augmentation de la force lonique ecrantage des charges interactions avec les proupements ionisables), hydrolyse et liberation de fragments ionises, entra nent une destabilisation qui conduit à la formation d'igregats ou de gels. Certains tra tements modifient en outre la structure des macromolecules, et qui peut se traduire notainment dans le cas des proteines par une augmentation de voluminosité et un accronssement de hydrophobie de surface ceste destructuration favorise les interactions hydrophobes et accroît les forces attractives. Les caracteristiques rheologiques (composante visqueuse et elastique) et

optiques (opacite, transparence) sont tres dependantes du niveau de destructurat on des macromolecules avant la creation des haisons intermo eculaires

2.2 And or diving to early or the about the beautiful to

Les prenomenes d'agregation gelétication d'origine thermique peuvent resulter d'interactions covalentes en particulier dans le cas des proteines. Les groupements SH et NH, son tres reactifs, notamment en milieu legerement has que par attaque nucle ophile des thiolates. Si is air des ponts disulfures (-S-S-), il via rupture des aisons -S-S intramoleculaires et formations de nouveaux ponts disulfures intermeleculaires comme. Il astre figure 133 , la rupture de certains ponts S-S-a pour effet de modifier les structures secondaires et terriaires des proteines le qui pect contribiter a destabiliser les di neres ou polymeres formes. Dans certaines conditions de traitement thermique de proteines. Il via product on de dehydroalamine a partitue serine ou cystème suivie d'une attaque ne cleophile du groupement NH, de la sysine qui conduit à la formation de lysmoalamine et cree des li disons intermolés culaires (figure 134).



I igure . 33 ■ Reticulation de prote pes par attaque pueleophile de thioline sur des ponts : disulfures.

2.3. Transformation sol-gel

Certaines macromo ecules polysacchar diques presentent en solution difuec et a baute temperature des chaines he icoidales laches qui au cours du retroidissement peuvent s'assoc er pour former des doubles et triples helices par l'aisons hydroge-

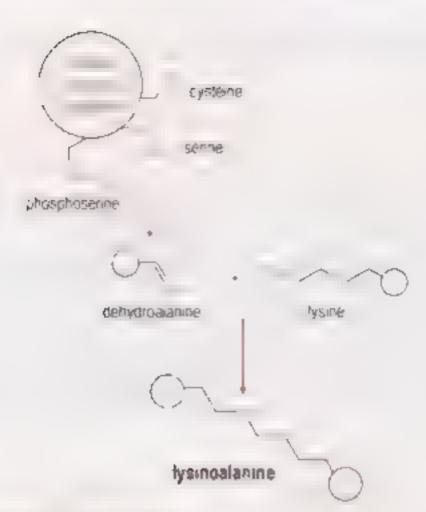


Figure 134 Formation de lysinoalanine.

nes et constituer des reseaux gerifies. Lorsque ces chaines sont des polye ectro y es (alginates, pectines), des pontages par cations divalents peavent contribuer à la formation du reseau. Dans les milieux taiblement concentres en electrolytes, les groupements anioniques (-CO --O-PO -) peavent limiter les associations intermoleculaires et empecher la format on de get par les repulsions electrostatiques qu'ils générent.

2.4 Influence des emeti joes de denaturation et d'interactions moleculaires

En l'absence de barrière energetique, la vitesse d'interactions moleculaires est geuvernée par la diffusion permettant aux particules (concentration C) d'entrer en contact, la cinetique de disparition des monomères est en general d'ordre 2

$$\frac{dC}{dt} \approx -k_{\perp} \cdot C^{2}$$
 [2.3]

Lorsque les macromolècules ou particules sont des polyelectrolytes, la constante de vitesse d'agregation k_a dépend également du potentiel de surface qui contribue à érect des torces répulsives. Il est alors possible de moduler cette constante de vitesse en modifiant les caracteristiques de la phase solvante ou dispersante (pH force ion que) qui permettront d'augmenter ou d'abaisser la barrière d'energle.

La cinctique de denaturation des macromoiecules par affa blissement des interactions ioniques, hydrogenes est le plus souvent d'ordre i

od killest la constante de den ituration. La denaturation se tradeit par, is par un deplaiement des chaines macromolècula resiet un demasquage des sites hydrophobes.

Si la cinetique d'agregation est tres rapide par rapport à celle de denaturation (barrière energetique faible), les macromolecules ou particules faiblement denaturées s'agregent (I gare 135), pour une concentration en macromolecules saperieure à la concentration critique de gelification (voie A), figure 135, un gel opaque d'aspect granuleux est obtenu (congalami). En dessous de cette concentration critique (voie B), on obtient une so aton turbide d'agregats précipites. Dans le cas contra re ou la denaturation est tavonisée par rapport à la rejetion d'agregation, des soit tions trans le cas d'agregats lineaires ou des gels lisses et transparents sont obtenus suivant que la concentration en macromolecules est superieure (voie C) ou inférieure (voie D) à la concentration entique de gelification (Egure 135).



I is no 135 Influence des cinet ques de denaturation et d'interactions meleculaires sur la formation d'agregats ou de gels (d'après Totosaus et al., 2002).

Preprietes interface des , peuts at moussant-pouvoir émulsifiant

3.1. Tension Interfactale

Au sein d'un l'quide par tel que l'eau toutes les molecules se trouvent dans un champ de lorces attract ves qui s'equilibrent et dont la resultante est nulle (figure 136), en revanche, à l'interface de deux phases (fiquide gaz, fiquide iquide non miscoble), les molecules sont dans un environnement dissymetrique et les forces attractives exercees par chacune des phases sur les molecules localisées à

l'interface sont différentes ; il en resulte une energie où tension interfaciale (σ N m ¹) qui correspond a une energie par unité de surface (J m ²) , a titre d'exemple fa tension interfac ale de l'eau pure à 20 °C est de ?3 m/s m · (premier volume, cha pitre 1, § 1.).

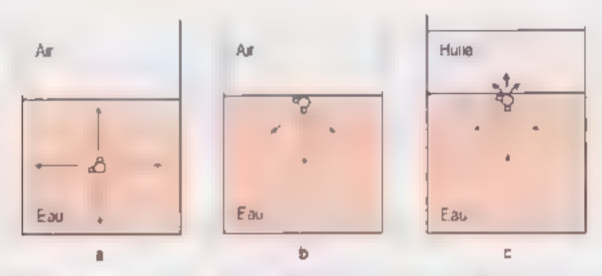


Figure 146 - Rese tante des forces attractives au sein d'un liquide (a), dux interfaces liquide gaz, b) et riquide liquide non miscible (c)

Les molecules organiques se concentrent preférentiel e nent à interface et abaissent la tension interfacia e dans le cas ou elles presentent des zones hydrophiles et hydrophobes (caractère amphiphile i tigure 13%). la tension interfaciale d'initiue avec la concentration du soutre en solution jusqu'à obtention d'un pal er corres pondant à l'organisation des molecules amphiphiles en micelles , cette l'inite de concentration's appelle concentration mace aire critique (CMC).

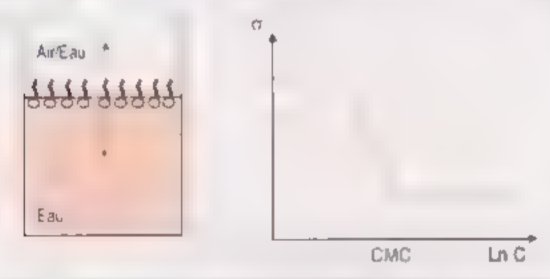


Figure 137
Concentration des molecules ampliques à l'interface et abaissement de la tension superficielle

La criffusion et l'adsorption des niolecules à l'interface sont souvent des phenomenes lents , celies-ci doivent deplacer les molecules de solvant presentes initiallement et subissent, notamment dans le cas de macromo écales, des modifications conformationnelles qui peuvent faciliter la formation d'interactions intermo éculaires affant jusqu'à la formation d'un firm inter acial cobesit. La concentration interfaciale de solute absorbe Ci peut être obtenue par la loi de Gibbs.

$$C_{1} = \frac{C}{RT} \cdot \frac{d\sigma}{d\tau}$$
 [25]

ou C'est la concentration du solute en solution. Rila constante des gaz partaits. Il la temperature absolue et o la tension superfic elle

3.2. Nature des substances tensioactives

Les substances tens oactives encore appelees surfactants sont des molecules presentant une tele po aire, ionique ou non la caractère hydroph le et un tragment apo aire a caractere hydrophobe. Les groupements pola res ion ques sont le plus souvent des fonctions -CO, -O-SO -SO -O-PO , -NII -NR, et les grocpersents pola res non ioniques des fonctions OH aes fragments hydropaobes sont en general des chames à hydrocarh les aliphatiques ou excliques. Les macromolecules prote ques presentent en general de bonnes proprietes interfaciales chr el es sont en effet constit des de zones hydrophobes (presence de profine l'eneme, soletierne tryptophane phenylafanine) et de zones hydrophiles (presence d'acide aspart que ac de glutamique phosphosennei. Dans le cas des proteines globalat res, les zones hydrophiles sont bien exposees au solvant aque ix alors que les zones. iverophobes sont le plus souvent localisées au corur de la structure présentant le min mum de contact avecilleau. Le demasquage des sites hydrophobes par des traitements physico-chimiq es appropries, notamment des traitements thermiques moderes, peut améliorer, es proprietes interfacir es en lavor sant le confact entre les zones hydrophobes et la phase non aqueuse

13. Pouvoir ensulvifiant et moussant

Les molectees tens ouce ses out ten role determinant dans la formation et la stabritte des monsses et emals ons comme nous l'avoirs decrit dans reprender volume (chapitre 11).

13.1. Pouvoir emulvitiant

Uncless alson all rentaire est une dispersion d'hin le dans in elprase el ntimie aquease ou l'inverse. Ces d'spersions sont instables d'en point de vue thermodyna n'igne. Trois types d'instabilité intrête det n's d'insile prenser voi me la sed-pentation cremage. La loc lation agregation des goutte ettes et la coalescence.

Le phenomene de crei rage ou sed ment a on est de a un deplacement des clements disperses sous l'effet de la gravite à une vitesse vittins il définie par la loi de Stockes dans lacuelle Direprése le le oriniletre des particules dispersees (m). An la différence de masse volunt que entre la phase dispersee et la phase centinue (kg m), gila pesanteur (m si l') et n la viscos te de la phase dispersante (Pals).

$$v = \frac{D}{8\eta} - 3\rho \cdot g \tag{26}$$

Les move is les plus efficaces pour reduire cette vitesse de migration sont de redeire la la fle des goutfetettes et d'augmenter la viscos te de la phase continue. Nous avons vu precedemment qu'en ut lisant des constituants susceptibles d'intéragir avec

production to a part of the dealer design and the dealers of

Leau. I est possible d'accroître la viscosite de la phase dispersante dans le cas d'une emusion d'hube dans l'eau. La reduction de la table par des actions de cisa llen ent necessite un apport d'energie d'autant plus important que la surface interfaciale recherchée est élèvee. L'abaissement de la tension interfaciale par action des tensions tits présents à l'interface facilité la creation de surface interphasique et l'obtent on de diametres de goutteiettes inférieurs à l'imiliée qui permet d'assurer une bonne stabilité. Les polymères aux proprietes tensions tives forment ui film interfacial dont la figidite contribue à la stabilité du l'émulsion. Par à lleurs, un film constitué de proteines on de mo écu es chargées peut par les répulsions e ectrostatautes partir per à la stabilisation de l'émulsion. Les traitements mécaniques permettant de creer des ensusions sont décrits dans le premier volume ict chaptre 11 § 2.2.

Les proprietes emulsifiantes sont definies par trois criteres

copacite enaissipante, quantité d'huile emu sifiée par gramme d'émalsifiant au point d'inversion de phase détecte par d'immution de viscos te ou de conductivité électrique;

(n'g) mesuree par des methodes eptiques.

du temps, determinec par gran ilometrie ou par evaluation de sa res stance a un traitement physique (centraligation) chauffage)

1.3.2. Pouvoie moussant

Une mousse est une dispers on de builes de gaz dans une phase aquide continue le volume de gaz est generalement tres saperieur à cesai de la phase liquide, ca formation de la mousse est faverisée par les agents tensioactifs qui permetten, d'abaisser la tensana interfaciale. Une mousse realisée en présence de tens nactifs de fait c poids moleculaires (savons) est il stable car le diametre des balles est pits eleve que ce ai des gouttelettes d'une emuls on et la différence de masse volumique de entre l'air et le liquide est de l'ordre de 10 kg mill son dix fois plus qu'entre l'eau et I have I a presence de polymeres tersicactifs tels que des proteines, il y formation dignition, cohesifiqui est favorise par la concentration et la denaturation des macromolecules à l'interface et stabilise par interactions intermeleculaires. Les caracteristiques pays co-chimiques de la phase aqueuse (pH) nature des especes to riques force (original) ont an role determinant sur les proprietes des films interfaciaux. Les phenomenes de destabilisation d'une mousse sont presentes dans le pre n'et volume (chap tre 1) § 13) Un des princ paux phenonie les est le draitage qui est induit par les gradients de pression s'établissant entre les famelles et les bordures de Plateau Le drainage peut être limité en augmentant la viscosite du liquide lamel aire par ayout de sucre ou d'hydrocolloïdes.

Les mousses sont ormées par bullage par depression (bombe acrosof) ou par battage. Les propriétes moussantes sont del mes par deux criteres

t on ou de masse de solute, qui peut également être evaluee par mesure de la masse voiumique de la mousse;

Characterist Langehillerapile some malacrocks and an about

stabi, le moussante aptitude de la mousse à conserver sa structure au cours du temps. En generat, elle est déterminée par mesure du volume de liquide coole (drainage) pour un volume de mousse donné.

L'aptitude d'un agent tens oactif à creer de l'interface (mousse ou emalsion) et son aptitude à stabiliser le système hiphasique ne vont pas toujours de pair. De même, les conditions physico-chimiques du milieu peuvent favoriser la formation ou s'abil ser les systèmes disperses. Les industriels sont donc souvent contraints de rechercher un compromis entre l'aptitude à creer de l'interface et celle à stabiliser la mousse ou l'emalsion pour un ingredient et des conditions physico-ch iniques du milieu donnés.

Bases physico-chimiques du fractionnement et technologies associées

ce principe d'extraction d'anc molecule ou d'une famille de constituants broch « intentes est base son eurs ouracteristiques physica chim ques et leurs specificites par rapport à celles des autres constituants du milieu à extraire. Parmi ces caracteristiques, en prend generalement en consideration la struct, re moleculaire ou supramoreet bure native ou india e par des mod tie it ons presion-ch miques, pH force ion que coi stante d'electrique temperaturei, le caractère hydrophite apaphir e des rolecules feurs proprietes toniques et le raffinité specifique y s'alvis d'antigand particular existing substrat are corps-antigener. Divers procedes technologiques permettant de separer, ex mo écules selon leurs caractéristiques physic seh in ques ent eté développes ces dern etés années et ont contribue à l'emergence d'une industric des ingredie is parmilles procedes exploites a mird hai à l'échelle indisrie le on peut citer les techniques de separation cel al ure et pari calaire (centrit). cation, a crof litration, decantations et de fract onnement molecula re exploitant, esd Lerences steriques (altrafiltration) chron atographie d'exclusion), les propieres inques techanges d'ions, e ectrodit i vie), le caractère lipophile (so vant organique) e. Laf inne specifique vis-a-vis d'un ligand (chromatographie d'attante).

Les procedes d'extract on mix en œuvre generent systematiquement des coproits en chantité et potentiel pel laint partois consequents et auxquels il faut trenver des debonches il mentaires on non a imentaires aussi valorisants que possible es contraintes relatives aux debouches des coproduits di ivent totaleurs etre prises a compte dans leva dat on technico-economique des procedes de separation, meme si ceux et sont appospes à l'obtent on de produits (molecules ou fractions moleculaires) à hauté valeur ajoutée.

S. dat not and

La fraction à (so et où à enrichte peut se présenter à l'état disperse temu sion, sepension colloida e) où soluble dans une phase aqueuse ou lipidique le caracte le hydro- où liposoluble d'une molecule ou d'une famille de constituants est tres souvent dépendant des conditions physico-ch miques du nulieu (temperature, pH,

P after den bet gefreite terr mate mehrer dem tel og fant

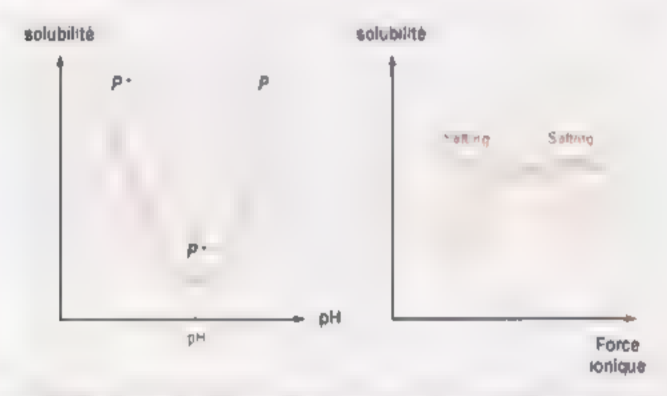
torce on que environnement ionique constante die econque in et peut etre moufie de façon plus ou moins reversible par des traitements technologiques tels encles les traitements thermiques. Lorsqu'il existe des traitements technologiques susceptibles d'insolubil ser la fraction à isoler sans à terer ses qualites nutritionne les et fonctionnelles et la qualité de la phase dispersante la convient d'exploiter cette vere technologique car les procedes de separation particulaire sont en general d'un ceumoderc et bien maitrises dans l'ensemble du secteur agroal mentaire.

moleculaires

La sort bil te des morceules à caractère hydrophile depend de la nature des groupements fonctionnels qui les constituent de leur poios moieculaire et de leur structure netan ment dans le cas des macro nolecules. Les groupen cats fonctionne s presentant and grande affin to vissa viside featison tressent elienteriales ground ments a hydroxy, a dont le nombre est tres important dans la fami le des glucides et les groupements cution ques NH det anioniques (CO, SO, PO, doi ont un to le deter norant dans la solubil to des proteines et de certains perssaccharides. Les gr apements particul erement hydrophebes sont essent clement de nature out kyl-I nearre ou eye sque tels que coux qui caracterisent, es e araes laterales des trig y condes et de certains acides ammes (leucine isotencipe profine phenyla an netoyptophane). Certaines molecules presentent à la feix des goupe ne its sydrplubes et avdruph les (caractère amphiphile), c'est le cas par exemple des acides gras (C. H., CO.), des phosphosipides des monos ou dig yeerides ou de certaines proteines lices nolecules ont la capacité de se position ler aux interfaces eau lipide ou each fir ou de se scructurer de tode sorte que les sites hydrophobes sojent exposes le moins possible à la phase aqueuse, ce qui conduit à la forr at on de structure de type micelaire ou liposome an eleur hydrophobe et de sarface hydrophi el cles interactions intermoleculaires par liaisons de type hydrogene, van der Waa vou on que peuven, contribuer à accroître la table molecula re et à limiter la solubilité , ces interactions peuvent etre limitees lorsque les molecules presentent une forte densité de charge generant des repulsions electrostat ques

La solubilité des increales présentant des groupements il nisables de type acide ou basique est l'est dépendante des conditions private chrimiques du milieu (pH) et environnement ionique let chapitre 2 du premier volume), dans le cas des acides, la charge et la solubilité à accroissent lorsque le pH augmente (pH > pK_A) et dans le cas des ainmes la protonation et la solubilité augmentent avec la diminution du pH tpH < pK_B). Lorsque les molécules présentent les deux types de groupements iont sables (caractère amphotere), ce qui est le cas notamment des proteines, la charge globale sera positive à bas pH inégative à pH élève et nuile à un pH intermed aire appele pH isolonique (pH). Au pH₁ les proteines présentent donc un minimum d'hydratation et de réputsion electrostatique de qui conduit à un minimum de solubilité comme le montre la figure 138.

Le pH des acides amines et proteines depend du pH de demi-dissociation des tonctions acides et de demi protonation des groupements basiques (equivalent aux pK et pk dans les conditions de faible force ionique) le pH est determine par les pk des tonctions acides si la proteine confient plus d'acides amines acides que d'acides amines basiques et par les pk des tonctions basiques dans le cas contraire. Les pH de de mi dissociation et demi-protonation des acides et bases la bles peavent virier de façon pius ou moins importante avec la force ionique du milieu ; les pk apparents ou pH de demi-dissociation des acides diminuent avec la force ionique et ceux des bases augmentent len consequence le pH des proteines à caractère acide peut diminuer et ceux des proteines à caractère basique augmenter ; à tire d'exemble le pH des caseines du lait peut varier de 0.5 unite pH pour une force ionique comprise entre 0 et 0,1 M



r gare 138 m milionee de pH et de la torce, omque sur la sofebil te des prote nes-

La solubilité des proteines peut dépendre et flement de la force ion que du mileu la nselub lisation pourra dans certifins cas être obtenue en reduisant la force nique et dans d'autres cas en lai gmentant. L'agregation et procipitat on de certaines macromo écules de type polysaccharid que et proteique peavent être tird, iles par des ions presentant pour elles une grande affinité de qui conduit à un écraptage le charges, et ou par des ions qui modifient les caracteristiques de l'eau et favon sant les propriétes solvantes (sulting in) ou les détavorisant (sulting init). L'insolubil sation par ses sels présente l'inconvenient majeur d'accroître la charge minerale des coproduits et de complexitier de ce fait leur va orisation ou leur traitement.

L'agregation et precipitation de macromolecules de nature protesque peuvent être tivorisées par des traitements thermiques, un certain nombre de proteines présenture bonne stabinte sur une large gamme de pli de par leur structure terriaire exposant à l'exterieur les groupements hydrophiles et masquant vers l'interieur les propenents hydrophobes, le chauftage à generalement pour effet de modifier la structure terriaire, parfois la structure secondaire, ce qui conduit au demasquage de roupements hydrophobes et ou de groupements très réactifs tels que le SH et tavo-

Es proteines thermiquement denaturees s'insorabil sent au cours du traitement ou deviennent tres sensibles aux conditions de pH et de force onique. Le niveau de denaturation et d'agregation des proteines, et en consequence leur solubilité, de condent de la concentration en proteine selon l'ordre de la reaction, des caracteristiques physico-chimiques du m beu (pH force ionique, nature des ions) et des conditions de traitement thermique (temperature et cinetique de montee en temperature)

du solvant

Les in éractions toriques (tons-ions, tons-dipoles) les baisons hydrogene at poles dipoles) et les intéractions hydrophobes jouent un role déterminant dans l'structure des macromolecules glucidiques et proceques et cur capacité à liver de l'éau, qui conditionne leur solubil te. La constante dielectrique du selvant est to parametre important dont dépend l'energie potentielle d'intéractions foniques le constante dielectrique de l'éau étant élèvée, les energies de dans ens ioniques son faibles et les lorces de répuls on electrostatique predominent le qui se tradait pui de bonnes propriétes solvantes des solutes foniques ; la rédiction de la constante d'électrique par augmentation de la température ou par a out d'un solvant tel que l'alcool se tradait donc par des modifications de structure et de propriétes des macromolècules (prédominance des forces affractives, et par un affaiblissement de la capacité du solvant à solubiliser des especes ioniques. Des se s'et un certain nont bre de macromolècules de nature proteique et glucidique peavent à usi être precipités en milieu hydroalécolique.

113. Cristallisation

La cristal isation est un changement d'etat qui correspond au passage d'un solu cen solution a son etat sol de (sucres sels) ou d'un corps fonda à l'état solide (trig cérides).

Les solutes à caractère très hydrophile (sels glucides) ont une très grande capaciae à fixer de l'éau et pouvent à partir d'une certaine concentration creer des condtions solvantes limitantes, appelées seuil de solubilité au-délà duquel les moiecules non solubilisables restent à l'état so ide sous une forme amorphe ou cristall see. Le sean de solubilité des sacres et des seix augmente en general avec la température existe toutefois des exceptions, identifiées sous le terme de sels de solubilité inverse (carbonate de calcium et phosphate de calcium par exemple)

La cristal isation d'un solute suppose donc d'atteindre son seuil de solubil te pus de se mainten r'au dela. En pratique, le produit est d'abord concentre teliminative de l'eau solvante par evaporation ou par osmose inverse) puis retroid, progressive ment afin d'abaisser le seuil de solubinte au fur a mesure que le changement d'ella se déroule. La formation de petits cristaux ou de solide amorphe est favorisée par un refroidissement très rapide , dans le cas contraire on genere de gros cristaux, es qui peut par la suite faci iter leur extraction. La cristalissation peut également e re amorcée par ajout de petits cristaux dans le concentre (ensemencement).

Dans le cas du passage de l'état fondu à l'état solide il suffit d'abaisser la temperature a une valeur inférieure à la temperature de fusion, c'est le cas par exemple des triglycerides d'une haile ou d'une graisse dont les points de fusion peuvent couvrir une large gamme de temperature, leur point de fusion dépend de la longueur des trois chaines d'acides gras ainsi que de leur inveau d'insaturation (nombre de doubles l'aisons), par retroidissement progressit de l'haile les triglycerides à point de fusion élevé cristallisent.

Le changement d'état s'accompagne d'une liberation d'energie et d'une diminution de la concentration en solutes à l'interface so ide liquide qui peuvent reduire la cinétique de cristali sation. I faut alors dissiper l'energie et favoriser le transfert de soulles du mi ieu à l'interface par des agilations moderces pour ne pas casser les cristaux en formation.

1.2. Procedes de separation

1.2.1. Decantation et centrifugation

La separation des elements particulaires dont la masse volumique ρ_p est différente de ce le de la phase dispersante ρ_p peut se faire naturel ement par décantat on $(\rho_p > \rho_p)$ ou cremage $(\rho_p < \rho_p)$. La vitesse de separation v_p depend des caracteristiques des particules (ρ_p) d'ametre D) et de celles de la phase dispersante (ρ_p) viscosite η_p , son expression est donnée par la loi de Stockes (cf. chapitre 10, 8.5 premier volume)

$$\mathbf{v}_{d} = \frac{D}{18} \frac{1}{\eta} \cdot (\mathbf{p}_{p} - \mathbf{p}_{f}) \cdot \mathbf{g}$$
 [27]

a g designe l'acceleration gravitationnelle (9.81 m s⁻²). La décantation peut être realisée en statique ou en continu {1 gure (39)}, dans le cas d'un décanteur continu, l'autique e temps de décantation $1 \text{ goit inférieur ou egul au temps de séjour <math>1 \text{ gure } (100)$ du thi de qui transporte la particule len effet cede-c est separée s'elle atteint le fond du décanteur avant de l'avoir traverse. Si h et h designent respectivement la hauteur et si longueur du décanteur et s'ella vitesse de passage du fluide cette condition s'écrit

$$I_{\downarrow} = \frac{h}{\gamma_{\downarrow j}} < \tau = \frac{L}{\gamma_{\downarrow j}}$$
 [28]

La vitesse maximum de passage est donc :

$$v_{+} \leq \frac{b}{h} |v_{+}|$$
 [29]

Si , est la largeur du décanteur le débit volumique d'alimentat on du décanteur. Vis'eent :

$$V = h / v_f$$
 [30]

Le debit limite permettant la separation de la particule est donc en combinant ([29] et [30]) :

$$V = L I \cdot v_d - A \cdot v_d$$
 [31]

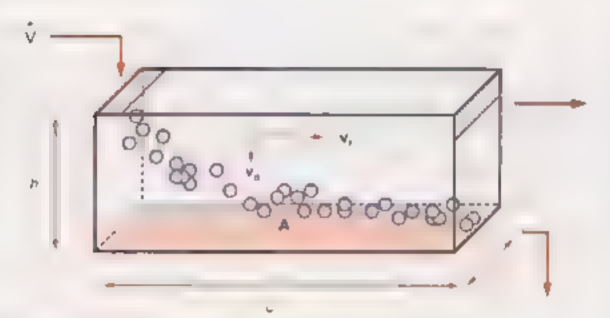


Figure 139 - Principe du décanteur continu

ou A est la surface horizontaie du décanteur (m°). Le débit limité est par consequent indépendant de la hauteur du décanteur. Torsque le chem ni de décantation diminuté et numéron de ln), la vitesse de passage « accro-t dans les memes proportions (d'inmution de la section à débit constant).

La separation particulaire peut être accelerce par centrifugation, le schema de princ pe d'un décanteur centrifuge est présente dans le premier volume (ef chaptre $10, \S 57$, la vitesse de separation dépend comme précedemment des caracterisques des particules et de la phase dispersante et des conditions de centrifugation (vitesse angulaire met rayon de centrifugation R)

$$v_{ij} = \frac{D^2}{(8\pi)^4} (\rho_{ij} - \rho_{ij}) \omega^2 R$$
 (32)

1.2.2. Microfiltration

8

La separation des elements particulaires peut être real see par [i] ra ion nomale de rigon statique ou continue (figi re 140) ou par fil nation tangent e le (figire 41). En fixiration trontale les particules s'accumulent à la surface da fi tre en constituant an dépot ce qui à pour effet d'accroître la resistance au transfert R. Le debit volumique de fi tration. Vi mis il dépend de la différence de pression de partie d'autre de la sarface filtrante (ΔP) Pai, de la viscosite de la phase dispersante (i) Pais, de la resistance hydrodynamique (R), million de la surface filtrante (ΔP) Pais de la viscosite de la surface filtrante (A) million L'express on de la densite de flux de permeation J (n) in apport de V, et A, est donnée par la loi de Darcy (et chap tre 10, § 5) premier volume).

$$J = \frac{\hat{V}}{A} = \frac{dV}{A} \frac{1}{dt} = \frac{1}{R} \cdot \frac{\Delta P}{\eta}$$
 [33]

Dans le cas de la l'idration stat que la différence de pression à l'instant t'est égale

$$\Delta P = h_1 \ \rho \ g = \frac{V_0 \ V_1}{A} \cdot \rho \cdot g$$
 [34]

En combinant [33] et [34], on obtient :

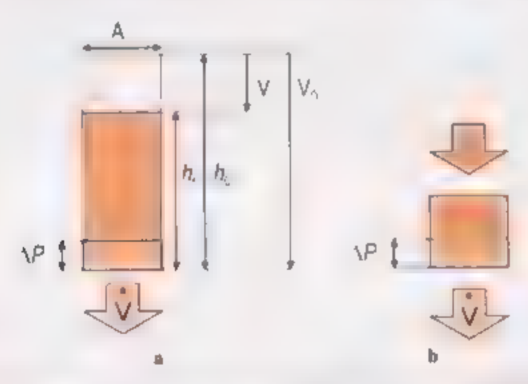
$$\frac{dV}{V_0 - V_r} = \frac{\rho}{\eta} \frac{g}{R} dt$$

Qui s'integre en .

$$V_{t} = V_{0} \left(1 - e^{-\frac{\rho \cdot g}{\eta \cdot R} t} \right)$$
 [35]

Un des inconvenients de la filtration frontale est l'alignieritation de la resistance hydrodynam que R au fur et à mesure de l'accumulation des elements particulaires à la surface de la membrane est on augmente la pression pour compenser l'augmentation de R, on favorise le compactage du depot particulaire de qui contribue en retour à accroître R.

La filtration tangentielle presente l'avantage de limiter l'accumulation des éléments particulaires à la surface de la membrane. Les lois de transfert et la condu te de la microfiltrat on tangent el e sont deur tes dans le premier volume (et chapitre 10, § 5).



I gire 141 Pri to pe de la fi trati in frontale a filtration statique b fi tration conti-

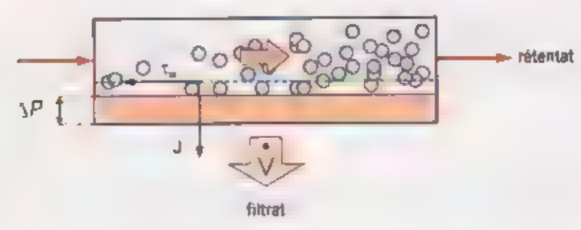


Figure 141 Filtration tangentielle.

Lorsque la molecule a soler a un pords moleculaire très différent de celin des actres constituants du invlieu la separat on moleculaire basee sur la taille es assez aissee de est par exemple le cas lorsque l'on cherche à separer les proteires du fait, du actoserum ou du biane d'œut de leurs glucides et ses mineraix. L'a effet, l'écart de poids moleculaire entre ces catégories de constituants est important dans ces produits de moins de 400 g mol (pour l'ensemble glucides sels à pass de 15 000 g·mol (pour les proteines.

Dans le cas ou les moiecules à separer sont de pords mo-éculaires assez proctes, la stratégie consiste à amplituer cet écart soit en reduisant la taille des composés à climiner par degradation, soit en augmentant la taille des éléments à extraire ou à el miner par interactions molèculaires. Dans le cas d'un milieu contenant des pelysaccharides et des proteines, on peut à nsi envisager d'hydrolyser specifique ment les macromolècules gluc diques à l'aide d'enzymes (amy ases, pectinases) son cherche à isoler les proteines, ou inversement degrader les proteines à l'aide de proteases si on souhaite isoler les polysaccharides. Dans certains cas particuliers lest possible d'augmenter la taille par interactions molèculaires des éléments à soler sans atteindre les limites de solubilité l'on peut notamment etter à ce titre le pontage de peptides phosphoryles présents dans un hydrolysat de prote nes de la tipar l'intermediaire d'ions ca ciques, conduisant à des agrégats de poids moseculaires eleves par rapport aux autres peptides.

2.2. Procedes de separation

2.2.1, Ultrafiltration

Luttrafi tration tangentie le est une technique tres bien adaptée à la separation moleculaire elle à connu au cours des trente dernières années un développement important dans le domaine agroal, mentaire ses applications dans le domaine aconcentration et parification des proteines

1211 Law de transfert de sociant

Les lois defances dans le cas de la microfiltration s'appliquent à l'altrafi tration et il est ainsi possible d'exprimer la densite de flux de permeation I sclon la or de Darcy. En general le modele est affine en decomposant la resistance globale au transfert de solvant R selon:

$$R = R_m + R_p + R_r$$
 [36]

ou R_m, R_p et R_s (m_s) designent respectivement les resistances hydrauliques de la membrane propre de l'accumulation de macromolecules à la membrane (polarisation de concentration) et du co-matage. La combinaison des equations [33] et [36] condait à la loi des resistances en serie (cf. chap tre 10, § 5, premier volume).

$$J = \frac{1}{(R_m + R_p + R_s + \eta)} PT$$
 [37]

La resistance R_p lice à l'accumulation de macromolecules à la surface membranatre depend des parametres d'ultrafiltration et tout particulièrement du rapport τ_w , τ_w étant la contrainte tangent elle représentée figure 141, ce rapport traduit à compet tion entre l'apport convectif des molecules à la membrane qui dépend de J e. l'enmination du dépet par érosien qui augmente avec τ_w . Comme nous l'avons dejà signale, il est possible de compenser momentanement la diminution de J di e à l'accroissement de R par une augmentation de la pression transmembranaire PT_v mais celà presente toutetois le risque de mod fier la selectivité du support f'Itrant par compactage du dépot et conduit generalement à terme à une aggravation du col natage. La resistance hydrodynamique R_p augmente avec la concentration en macromolecules et la resistance R_v avec la durce de fonctionnement

Coperation d'ultratification peut être conduite en batch ou en continu (figure 142). Dans le cas du batch, la densité de that décroit avec le facteur de reduct on volumique ERV, qui se définit comme le rapport du volume initial (V_i) et à l'instant (V_i) du liquide tiltre, et traduit l'augmentation de la concentration en macronic écules (figure 143) :

$$FRV = \frac{V_0}{V_0}$$
 [38]

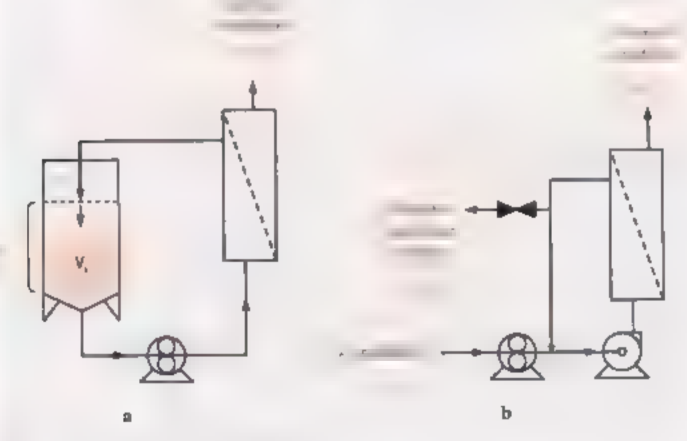
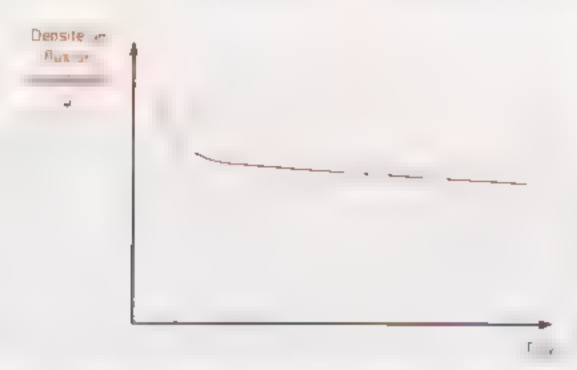


Figure 142 Principe de l'ultrafistration.

a batch b continu.



 $Ligine 143 \blacksquare$ Evolution de la densité de flux de permeation Jien tonction du facteur de récuetion volumique.

Dans une operation en continu. I ultrafiltre est alimente a un debit V_{ij} qui est egal a la son me des debits de perment V_{ij} et de retentat V_{ij}

$$V_1 = V_1 + V_1$$

La filtration est conduite a un facteur de reduction volum que FRV

$$FRV = \frac{V_1}{\dot{V}_r} = 1 + \frac{V_p}{V_r}$$
 [39]

Les performances de fi tration diminient avec l'état d'avancement de l'operation e est-a-dire avec l'augmentation du FRV et de la concentration en macromo ecules. C'est pourquoi if y a un grand interet pratique à mettre en œuvre un système décomposé en plusieurs étages.

2.2.1.2 Catcul des surfaces d'utinafutration

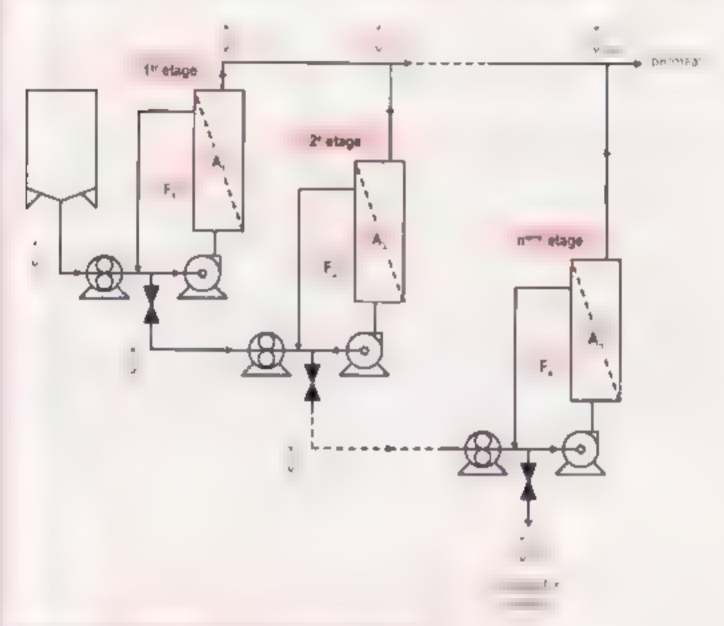
Pour amenorer es performances la plupart des installations industrielles son décomposées en passieurs étages, chaque étage traval l'ant en continu à un facteur de réduction volum que défini, comme représente sur la figure 144. Dans éet configuration, il est ainsi possible de détinit des conditions optimales de fonctir « nement des différents étages, les ans indépendamment des autres.

Dans cette optique, il est possible de déterminer les surfaces de chaque étage à partir de la courbe experimentale de dens te de flux de permeatien I en tonction de facteur de reduction volumique FRV

Sowent

F F₂ = F_a les facteurs de reduction volum que correspondant à chaque etage

A₁, A₂ . . . A_n les surfaces de chaque étage (m²) :



conc. 144 monsta lat on de fibration melt setages

J. J₂, J. les densites de Hux de perineation mésurees à chaque etige (m/s⁻¹).

S. V. V., et V. designent respect vement les debits volumiques d'alimentation ce l'installation de retental et de permeat du premier étage, on peut écrire

$$F = \frac{V}{V_r} \frac{V_r + V_{p1}}{V_r} + I + \frac{A_r - J}{V_r}$$
 [40]

Such that $q \in V_{\tau} = \frac{V}{F_{\tau}}$ equation precedente's extra

$$F = f + \frac{A_{i} \cdot J_{i}}{V_{i}} \cdot F$$

D'eu

$$A = \begin{pmatrix} 1 - \frac{1}{F} \end{pmatrix} \begin{bmatrix} V \\ J_1 \end{bmatrix}$$
 [4]

De menie

$$\Gamma_{3} = \frac{V}{V_{12}} = 1 + \frac{A - J_{1} + A}{V_{12}}, \quad J_{1} = \frac{A - J_{1} + A - J_{2}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{1} + A - J_{2}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{2} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{2} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{2} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{2} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3} + A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F_{3} = \frac{A - J_{3}}{V_{1}}, \quad F$$

Ce qui conduit à

$$\mathbf{A}_{2} = \begin{pmatrix} \mathbf{I} & \mathbf{I} \\ \mathbf{F} & \mathbf{\Gamma}_{2} \end{pmatrix} \mathbf{J}_{2}$$
 [42]

Amsi pour chaque etage la surface sera

$$\mathbf{A}_{n} = \left(\frac{\mathbf{I}}{\mathbf{F}_{n-1}} - \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{F}_{n}}\right) \cdot \frac{\hat{\mathbf{V}}_{1}}{\mathbf{J}_{n}}$$
 [43]

Connaissant la relation J = f (FRV), il sulfit pour un debit d'alimentation donné ce tracer $\frac{1}{J} = f_0 \left(\frac{1}{FRV}\right)$ pour optimiser les FRV de fonctionnement de chaque

lation a quatre etages fonctionnant respectivement aux facteurs de réduct on voluntique F. F₂, F₃ et F₄, les surfaces correspondantes sont materialisées par l'aire des rectangles de la figure 145. La preparation d'un concentre à F₄ sur une installation continue mono étage conduirait selon [41] à une surface A environ trois fois superieure.

$$A = \left(1 - \frac{1}{F_A}\right) \frac{V_1}{J_A}$$

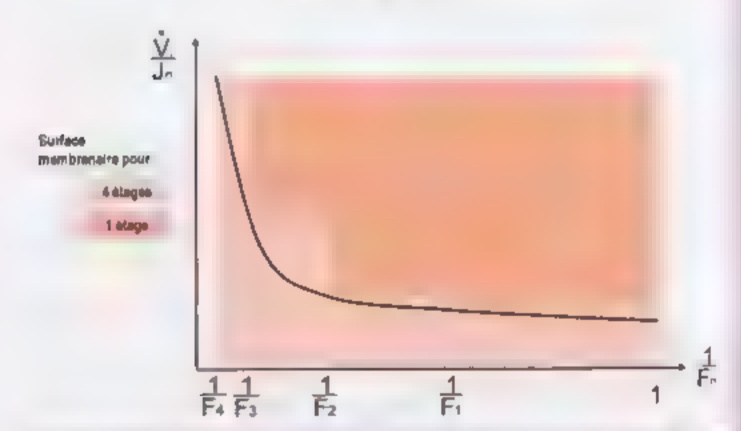


Figure 145 Representation graphique des surfaces membrana res en fonction du nur bre d'étages de l'instaliation.

On peut chercher a dimensionner l'installation de façon à utiliser le minimum de surface membranaire, ce qui conduit a mettre un œuvre le maximum d'étages, su tout aux facteurs de reduction volumique eleves. Cependant, au-delà d'un certanombre d'étages, le coût d'investissement du materiel environne (pompes, capte, rete) devient superieur au bénéfice realisé en terme de sarface installée. Le comprensis se situe en general entre 3 et 4 étages, suivant les applications (caracteristique

physico-chimiques des produits) et les données économiques (cout des membranes, de l'environnement, de l'énergie) du moment.

2211 Dial dration

L'obtent on de macromolecules à haut degre de purete nécessité souvent la mise en œuvre d'une étape de d'affiltration. Cer e-ci consiste à introduire de l'éau au niveau d'un étage, afin d'épuiser (par dilution et permeation) le rétentat finalement obtenu en solutes non rétenus par la membrane (figure 146).

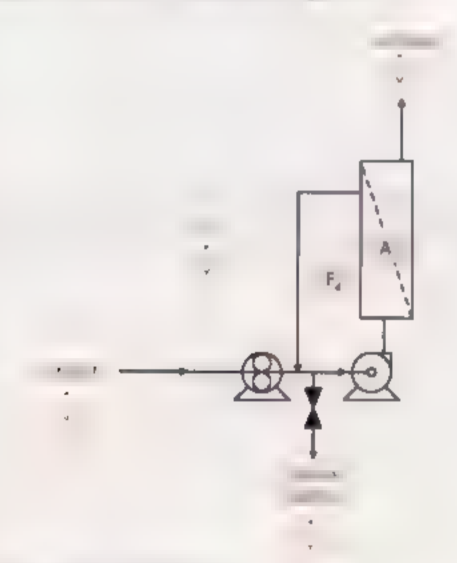


Figure 146 Installation de diafiltration

Pout simplifier le calcul considerons qu'on ne realise pas de concentration à l'étage auquel se déroule la d'afi tration dans ce cas, le débit volumique d'alimention V_i de cet étage est égal à celui du réfentat diafiltre V_{ij} et le débit volumique d'éau V_{ij} à celui de perméat \hat{V}_{ij} :

$$\begin{cases} \dot{\mathbf{V}}_{r} = \dot{\mathbf{V}}_{rd} \\ \mathbf{V}_{p} \approx \dot{\mathbf{V}}_{e} \end{cases}$$
 [44]

Scient:

$$\alpha = \frac{V_{e}}{\hat{V}_{e}}$$
 le rapport de diafiltration ;

J la densité de flux de permeation (m·s·1) :

A, la surface de membrane necessaire à la diafiltration.

F_a le facteur de reduction volumique auquel se deroule la d'afi tration

On peut écrire :

$$V_p = A_d J ag{45},$$

Et:

$$F_d = \sqrt{-\alpha} \propto \sqrt{-\alpha}$$

oa V₁ designe le debit volumique d'alimentation de l'installation. En combinar [44], [45] et [46], il vient :

$$A_{ij} = \frac{\alpha}{E_{ij}} - V \qquad (47)$$

La sartace A_a necessa re a la diaf ltration est donc d'autant plus taible que in produit l_a J'est grand, et il via de ce fait, ai grand interet à realiser la diafi tration au FRV pour lequel FRV J'est maximum (figure 547).

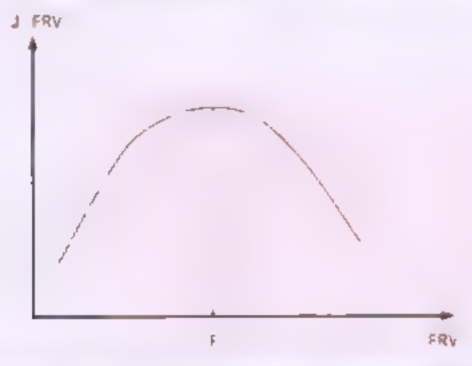


Figure 147 Determination do facteur de reduction y dum que optimal en vue dissistingues.

2.2.1.4 Composition des tractions

La composition des concentres obtenus peut être determinée à part r d'an bi ai matière Soient.

F le facteur de reduction volumique;

 $X : X : X_p$ les concentrations en un ou ensemble d'elements (en gikg $^{4})$ du liquide traité, réientat et permeat obtenus ;

V et V_n et ρ₁ ρ₂ et ρ₃ les debits volumiques (m s ²) et masses volumiques (kg m ²) d'alimentation, de retentat et permeat obtenus.

Le bilan de matière s'ecrit pour le constituant X

$$\rho = V_1 | \lambda_1 - \rho - V_1 | \lambda_2 + \rho_p | V_p | \lambda_p$$
 [48]

Sachant que $\dot{V}_p = \dot{V}_1 - V_r$, on obtient :

$$\rho = V = \lambda = \rho = V_{i} + \lambda_{\rho} \left[V_{i} - V_{i} \right] \lambda_{\rho}$$

Our conduit à :

$$X_{p} = \left[\rho_{1} X_{p} X_{p} \right] + \frac{\rho_{p}}{\rho_{s}} X_{p}$$
 [49]

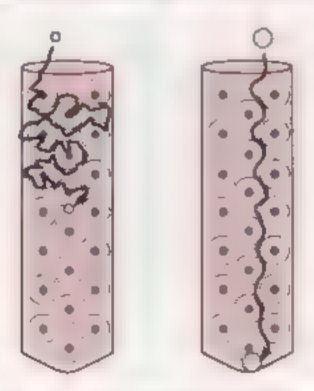
En première approximation, il est possible de simplifier cette expression en considerant que les masses volumiques des différents fluides sont les memes. On objent alors :

$$V = F[X_i - X_p] + X_p$$

De nomere generale, il est essentiel de definir convenablement les limites du système sur lequel on peut appliquer la relation [49]. Par exemple dans le cas de la la diditation, cette equation ne peut s'appliquer qu'un avail de l'introduction d'eau, cest-a-dire que X designe la concentration de l'element X après d'lution.

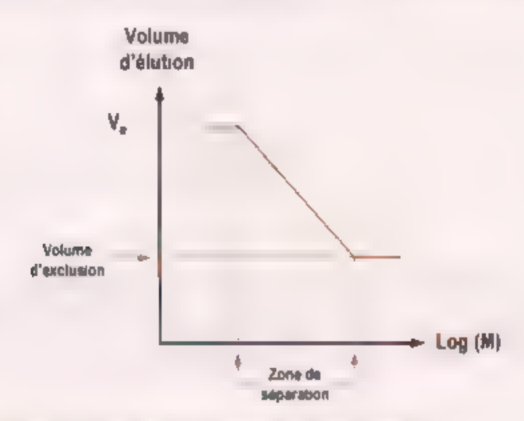
2.2. Chromatographie d'exclusion

La chromategraph e d'exclusion encore appe ee gel filtration est une technique de separation moleculaire basee sur les déflérences de vitesse de transfert des molecules au travers d'une matrice à base de silice ou de nature polysaccharitique le sique des gels de dextrane. Les gels de dextrane se presentent sous forme de bil expireuses dont la porosite et les caracteristiques des pores dependent du degre de reticulation, ces hilles sont hydrophiles et gonffent au contact de l'eau.



tignic . 48 Principe de la chromatograph e d'exclusion tra el et vitesse de transfert de petites et de grosses molecules.

Le princ pe de la separation est illustre figure 148 ; les petites molecules peuve penetrer à l'interieur des billes car leur diametre est interieur à celui des pores du la matrice alors que les grosses en sont exclues : les grosses particules ayant e consequence un trajet plus court sont eluees ayant les petites molecules. Le volunt d'élution varie avec le poids moleculaire (figure 149).



Ligare 149 Noturne d'eaution en fonction de la masse mo aire

3. Separation moleculaire de nature ionique

3.1 Influence des est acteristiques playsien co-inclues qu'solvant sur la charge

De nombreux solates et macromolecules presentent des groupements cat oniques et ou anioniques qui leur conferent des possibil tes d'interactions electrostatiques. La nature de la charge et sa densite sont tres dependantes des conditions pl ys conchini ques du mitieu, notamment du pH et de la force ionique. Comme nous l'avons decrit precedemment, une fonction acide sera majoritairement ionisée à des più pK_n, une fonction amine sera majoritairement protonce et chargee positiveme n'un pH < pK_n, et une molecule amphotere (acide amine, peptide, proteine, sera globalement chargée positivement a un pH < pH et negativement a un pH > pH par ailleurs, la torce ionique a un effet d'une part sur le pH et d'autre part sor es liaisons electrostatiques. Le pH et la force ionique sont deux parametres qui per mettent d'aceroitre ou de reduire la charge voire de l'inverser dans le cas des molecules amphotères.

3.2. Procèdes de separation

3.2.1. Electrodialyse

L'electrod alvse est un procede electrochimique qui permet d'extraire les especes ioniques contendes dans une solution. L'extraction se fait par transferi des ions au travers de membranes permiselectives sous l'action d'un champ electrique. Les membranes mises en œuvre sont alternativement antoniques (M_A, chargée positivement) et cationiques (M_C, chargée negativement) un compartiment d'electrodialy se est dellini par deux membranes, une antonique et une cationique perpendiculaires iu champ electrique (figure 150). Les cations C, de la solution tonique à traiter sont entraines par le champ electrique du compartiment de diation vers la cathode l'ils raversent la membrane eat orique mais sont bloques dans le compartiment adjacent (compartiment d'extraction ou d'accumulation) ear ils sont repousses par la membrane antonique, les anons V, in grant dans l'autre sens vers l'anode traversent les membranes antoniques et sont repousses par les membranes cationiques. Les anons et cations extraits dans les compartiments d'accumulation constituent me saumire. Un electrodialyseur peut compter jusqu'à 1 000 compartiments de d'auton et d'accumulation des ions.

Sendes les especes romques sont extraites mais le niveau d'extraction depend de la mobilité ionique et de la taille des molecules : le rendement d'extraction des cat ons et anions de nature minerale est tres eleve miss il dépend de la taille des molecules en ce qui concerne les ions de nature organique.

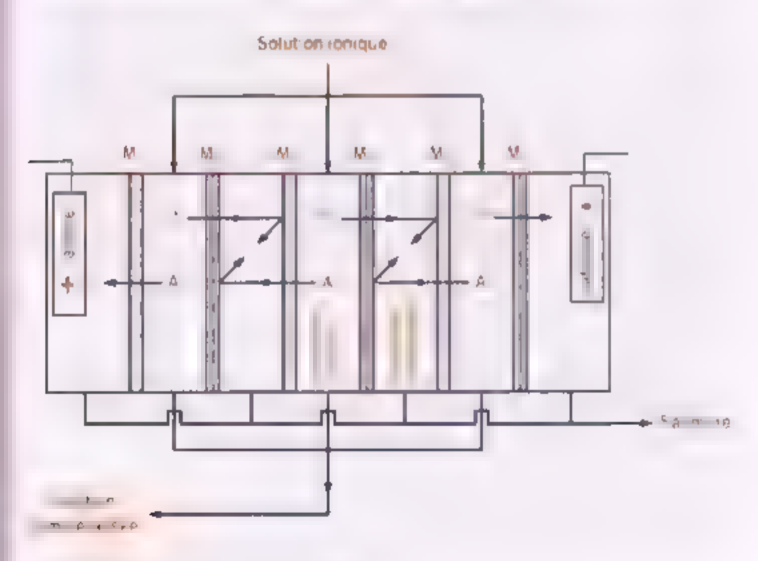


Figure 150 Principe de l'electrodialyse

Dans le cas où les solutions contiennent des macromolecules chargées 1 y accumulation des macromolecules à la surface des membranes de charge oppt sec En outre la demaneralisation entraine une reduction locale de la force ionique de l solution, phenomène de polarisation primaire dans la couche, unite à la membra la qui peut parfo s'induire du fait des variations de courant et de pH associées à la précipitation de sels morgan ques ou de macromolecules au niveau de la membra (phenomène de polarisation secondaire). Il est donc fortement conseille de un terrie niveau de demineralisation afin d'une part d'eviter ces facteurs limitants e d'autre part de ne pas trop accroître la resistance obmique du système qui se tradapar une augmentation du coût énergetique.

Cette technique est tres appropriée pour deinimeraliser partiellement des solutions protesques, pour extraire des acides amines, des acides organiques (lactique fartrique, ma) que, etc.). En e est util see industriellement pour la de nineralisation du factoserum et du baheurre, mais aussi du jus de raisin et du vin bianc (desacidficación et e imination du fartrate de potassion).

3.2.2. Chromatographie d echange d'tons

Des matrices de nature organ que (po vistyrene cel alose dextran) ou de natura in nerale (silice) sur lesque les sont gre les de façon cova ente des groupemenenchanges charges postivement ou negativement peavent effe mises en activipour l'extraction de molecules chargees. Ces matrices que l'on qual tie d'échagenry oragi es sont insombies dans Leau et donc faciles à recuperer après la mise et contact avec les solates à separer. Les groupements fonctionnels les plus courbiment utilises sont SO (O) (H (O) pour les cenameurs de cations et MI CHaNIL Chief NCIL) pour ex echangears d'anions, la noture de l'echagear a mettre el couvre depend a la fois du pH d'extraction et des pK des especion ques à extraire. Les caracter si ques du support à considérer sont la peros te qu depend du raveau de ret culation dans le cas des polymères organiques, la gramlation qui peu varier de 5 à 500 pm et la capitete de retention qui correspond à quantité d'ons que peut fixer à cohangeur (ml q g 1) l'elchoix de la porosité dépeix de la tai le des molecules à fixer et cessi de la granalometrie est defini par le type de procedes mis en œuvre des echanges sont d'autant plus rapides et l'efficacte d'actant plus grande que les grains sont petits mais des faibles granulon etries of un contiplas cleve et generent des pertes de charge importantes lorsque i echangei. est mis en œuvre en la fixe.

Laffinité d'un échangeur pour une mélécule chargée dépend

- du pK du groupement fonctionnel :
 - de la densité de charge de l'ion a extra re qui est fonction des pK des groups ments fonctionnels ou du pH dans le cas de molécules amphétères .
- du pH et de la force ionique de la solution,
- de la concentration en ions.

L'echangeur mis en œuvre peut etre equil bre à différents niveaux de pH en milieu acide ou basique avec comme contre ion Hillpour les échangeurs et cations et OH, pour les échangeurs d'anions. en milita neutre avec Ki. Na pour des echangeurs de canons et Cli pour des échangeurs d'anions.

La reaction d'achange dans le cas d'un échangeur de cations peut s'écrire ainsi

$$\begin{array}{cccc}
R & B^* + A^* \leftrightarrow R & A^* + B^* \\
B_R & A^* + B^* & B_R
\end{array}$$
[50]

La constante de selectiva e Kanas al mensions) est donnée par la relation

$$K_{R}^{A} = \frac{|V_{R}|}{|B_{R}|} \frac{|B_{N}|}{|A_{N}|}$$
 [5]

St K_B > 1. Fechangeur n'une affinite preferentielle pour A, et la fivation des investacerue's. Fon recharge la solution en A_c au far a mesure qu'il se fixe le est pourquoi un fonctionnement a contre-courant est privilègie dans le cas d'ut procédé semi-continu ou continu.

L'eathon du solute fixe sur l'échangeur peut se faire soit en modifiint le pH ou a force omique de fiçon à rédaire, à de site de charge de l'on immédi se et ou diminuel cenergé des haisons électrostatiques, soit en deplaçant : on par un autre à concentration p. si ferte (solution moutre élevée de NaC) ou présent int une affinité plus grande pour l'échangeur.

Les échangeurs d'ions peavent care in s'en œuvre en batch acité en batch agité i n'ente le netion iant en continu éventuel ement découple en plusieurs étages, en it tive ou en combinant batch agité et lit l'ive le premier étant destine à la rivation de sécond à télution l'échangeur en l'infine présente l'avantage de limiter les volunes d'éthangeur est régénéré.

La figure 151 i instre le coap agé de deux réacteurs agites fonctionnard en infinu à contre-courant et d'en 1 titre pour le rinçage Teathon et la régénération

La fig. re 152 decrit un procede de separation de molecules apipli iteres presentit des pH différents is le pH de la solution se situe entre les det x pH les molecules du tile pH lest interieur au pH de la solution sons chargées negativement et celles dun, le pHi est superieur sont chargées positivement. En passant successive i entis ir un echange, rid anions et sur un echangeur de cations, on fixe separement es molecules et on exclut les molecules neutres pour l'étation it suffit I niverser la charge des molecules en abaissant ou augmentant le pH par appoint d'acide ou de soude, respectivement.

a signi presentent une difference d'alfinnte vis a vis d'un collangeur d'ions, on re i proceder à une evition de l'une par vautre dans un système a utifixe, au cours le l'al mentation il echangeur retient les deux molecures et des que tous les sites le l'echangeur sont mobilisés, la plus affine deplace i actre i dans ces conditions cuat ne contient que la molecule avant le moins d'affinité et lorsque l'échangeur tient la saturation par la molecule la plus affine on procede au ringige et à l'elumit de celte-c. Cette separation par deplacement à l'avantage de limiter l'usage des éluants (chromatographie frontale).

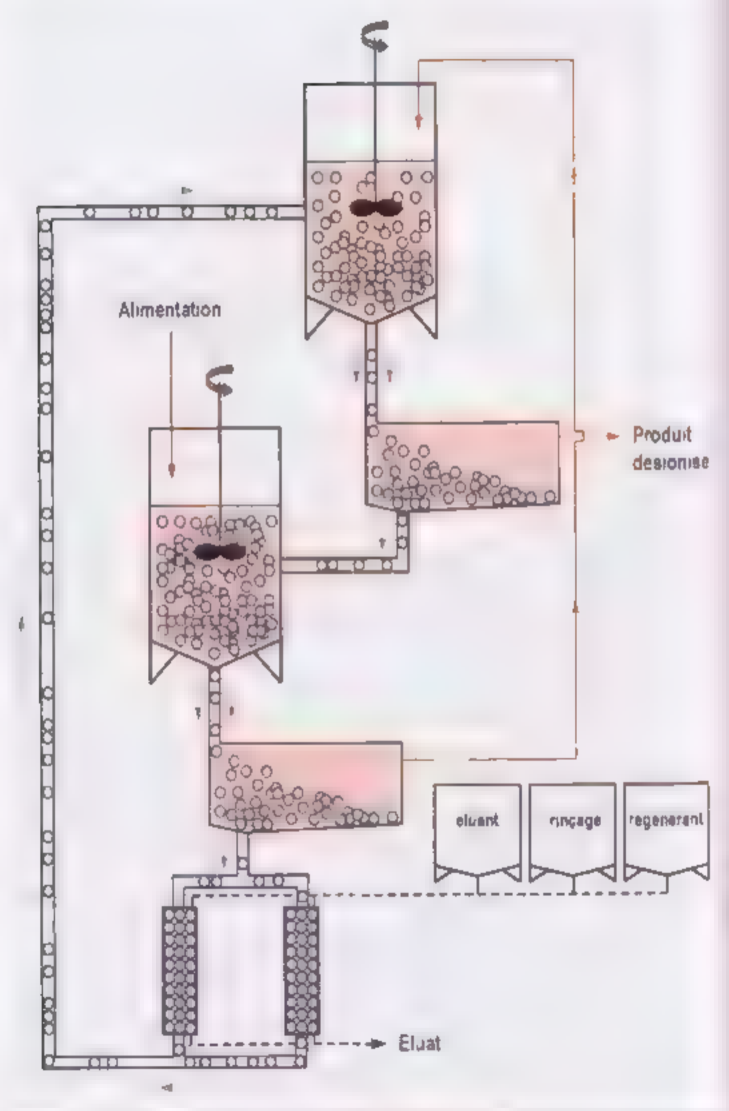
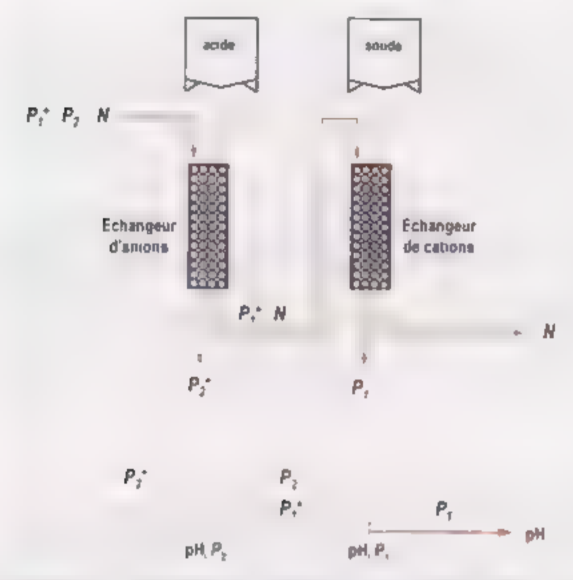


Figure 151 Reactions agries commissions some states a confree classic complex and tree pour regimes. In transfer regime.



geurs d'anions et échangeur de cations couples

4.1. Immobilisation des bgands

Certaines in coules ofthe propriete desertiver de tayon specifique i un ligandi, ces ligands penvent e re des artacerps des substrats d'enzyme des glucosides ces elements in neraux fin neraux de trins toni. On peut mettre certe propriéte à contribition sub est possible de liver te ligand sar une matrice inscribe e sans à terer ses prophetes d'ith nite vis a vis de la ou des molécules que l'on cherche à is ler l'es main ces les plus couramment at lisées sont des resines qui do vent être nertes vis-asvis des constituints du mineu. L'orsque le heand ou les constituints à isoler sont des macromolécules d'in les structures spatiales conditionnent leurs propriétes d'affin te il minobilisation sur le support peut generer des confraintes sienques qui empechent la formation du complexe.

If existe sur le marche des resines de coup age qui possedent des groupements en miques facilement activables, positionnes eventuel ement à l'extremi e d'un bras écarteur plus ou meins long pour limiter les contraintes steriques et faciliter l'acces ju l'ganc. Dans la plupart des cas, le ligand est immobilise de façon covalente par interaction de groupements amines et carboxyles d'igare 1531.

Figure 133 Types de ligands mis en œuvre en chromate graphie par affin te

4.2. Procede d'extraction

L'extraction par affinite d'une molecule d'un mi ica complexe se deroule citros étapes la fixation, la purification et la désorption (figure 154). Le rendemend'i impoblisation et les perfés lors du rinçage dépendent de la constante d'affii ité le de la molecule à extraire M vis-a-vis du ligand L, qui peut dépendre des conditions physico-chim ques (pH et force ionique) du mi ieu

$$K = \frac{[ML]}{[M] [L]}$$
 [52]

Lors de la parification à faut veiller à ce que les conditions physicoschimiq es de la solution de rançage soient maitrisées. L'élution peut être real see soit en modifiant les conditions physicosch imiques de l'éloant (pH et force ion que), soit el particulus ant dans l'élaant du ligand libre qui entre en compet ton avec le l'gancimmobrase. La mase en œuvre d'intéractions fortes entre la molecule à extraire et resine peut in pliquer des conditions d'élation drastiques et qui à l'extreme peuve ! se traduire par la dénaturation de la molecule cible.

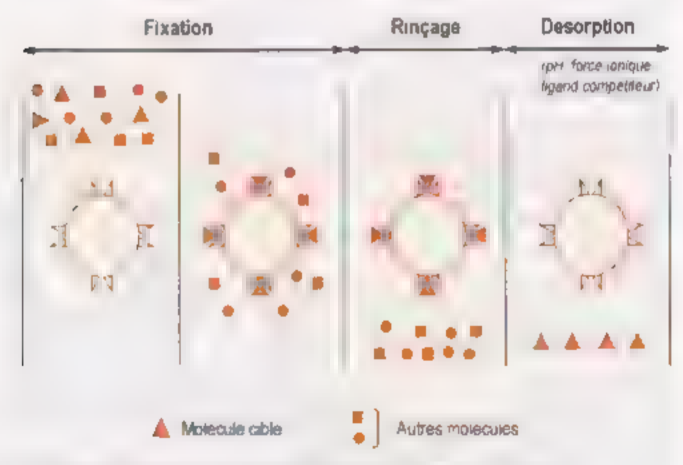


Figure 154 - Extraction par affinite de molecules en mil en complexe

Comme nous favons vu precedemment dans le cas de l'echange d'ions, trois types de procedes peuvent etre mis en œuvre le batch agite le it i xe et un système miste couplant la fixation en batch agite et l'eutron en la fixe. Le batch agite consiste a exposer la resine et le melange à traiter le temps necessaire à la fermation du comptexe , la resine est ensuite recuperee par décantation ou fi tration pais ensuite rancée : la molecule immobilisée est desorbée dans les conditions précedemment définies soit en batch soit en lit fixe.

La description en it fixe presente l'avantage de reduire le volume d'eluant mis en œuvre et d'obtenir un e lat plus concentre. Le système à lu fixe qui consiste à cond tionner la resine dans une colonne dans laquelle on introduit le melange à separer est mieux adapte lorsque les volumes à traiter sont faibles et lorsque les résines sont fragiles.

Compte tenu du cout des ligands immobilisés cette technique est uniquement mise en œuvre dans l'extraction de constituants à haute valeur à outée présents en table quantité : avantage de ces techniques est de generer un coproduit tres peu différent de la matière première mise en œuvre.

5. Extraction de molecules lipophiles

5.1. Partition no coal crecipite acid phases non-miscilles

La repart tion d'un solute A entre deux phases aquides non miscours, l'une aqueuse et l'autre organique releve d'un equilibre defini par le coefficient de partage K (sans dimensions)

$$K = \frac{a_{A_{min}}}{a_{A_{min}}}$$
 [53]

to $a_{\rm Aurg}$ et $a_{\rm Aur}$ designent respectivement les activités de A dans les phases organique et autieuse. Dans le cas de solations diduces et de molecules non chargees, on peut assi n les ictivité et concentration et exprimer K en fonction de la concentration ($C_{\rm Aurg}$ et $C_{\rm Aurg}$) ou de la masse $a_{\rm Aurg}$ et $a_{\rm Aurg}$) du solate A dans chacune des phases :

$$K = \frac{C_{\chi_{ij}} - m_{\chi_{ij}}}{V_{ijr} - m_{\chi_{ij}}}$$
 [54]

Cu V_{tree} et V_{tree} des gnent respectivement, es volumes des phases organique et aqueuse. La masse totale de solute clant constante, on peut ecrire

$$m_{A_{nq}} + m_{A_{nq}} = m_0$$

La masse residuelle de son te dans la phase aqueuse est alors

$$\mathbf{m}_{\mathbf{A}_{\infty}} = \frac{\mathbf{m}_{\mathbf{Q}} \cdot \mathbf{n}_{\mathbf{q}}}{\mathbf{K} \cdot \mathbf{V}_{\text{org}} + \mathbf{V}_{\mathbf{m}}}$$
 [55]

Lepu sement en so ute sera d'autant plus eleve que le volume de souvant ser fractionne de façon à realiser plus eurs extractions successives. A titre d'exemps pour .

$$K = 10$$

$$V_{\text{erg}} = 0.2 \cdot V_{\text{aq}}$$

La masse residuel e de solu e est m 3 2 4 3

So on realise deux extractions successives avec un volume de solvant $V_{\rm org}=0.1\,V_{\rm aq}$ la masse residue le a la premiere extraction est in $v_{\rm ag}=\frac{m}{2}$ et a l'seconde extraction $m_{A_{\rm ag}2}=\frac{m_{\rm Q}}{4}$.

La figure 155 illustre une extraction par solvant avec recyclage du solvant par distillation

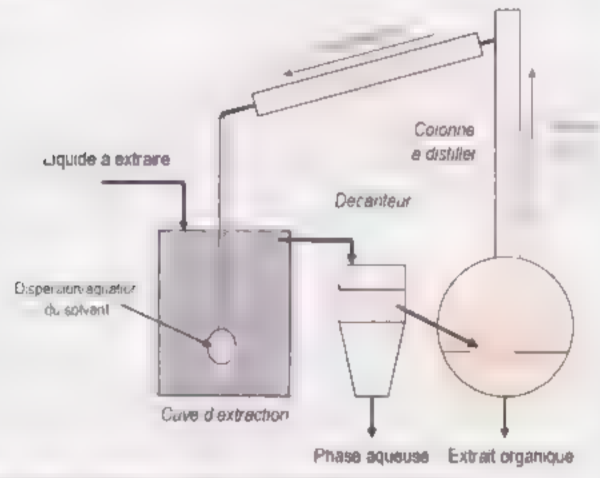


Figure 155 = Extraction par solvant assecures clage du selvant

L'extraction peut se faire en plusieurs étages fonctionnant à contre-courant tilgure. 56) ce qui permet un meil eur re-dement d'extraction.

Les solvants organiques posent parlois des problemes de securité et de toxicité. Le CO, supercrit que est un solvant qui présente de nombresa avantages mais dont complet reste pour l'instant lamate de par son cout. El présente l'avantage de posse der une masse volumique et donc un pouvoir solvant proche du CO, tiquide couple à une diffusivé et donc un pouvoir de penetrat on dans des matrices proches du CO, gazeax. Le iminat on du CO, se tait par simple détente et sen recve agé à l'état supercritique par recompression (figure 157).

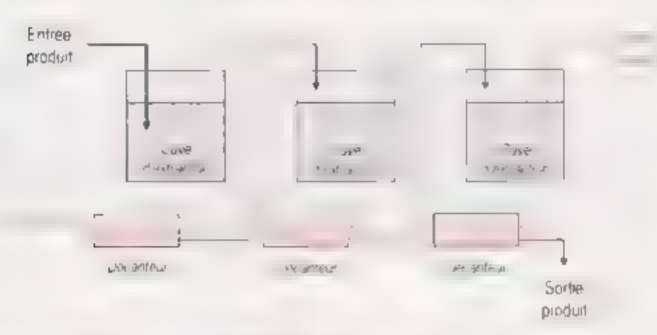


Figure 756 E. Extractaca liquide qui de a contre contant.

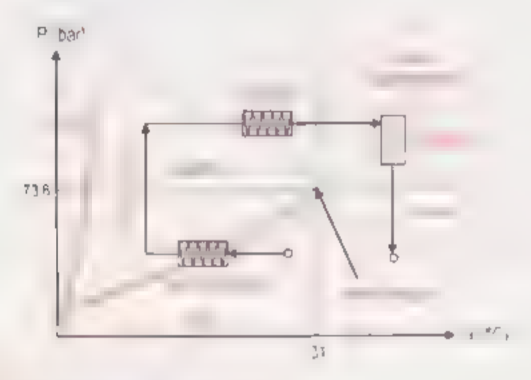


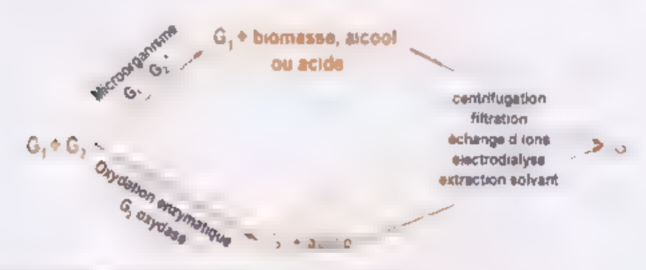
Figure 157 . Extraction par CO, supercritique

6. Separation après la semi-cessant des musécules à éliminer

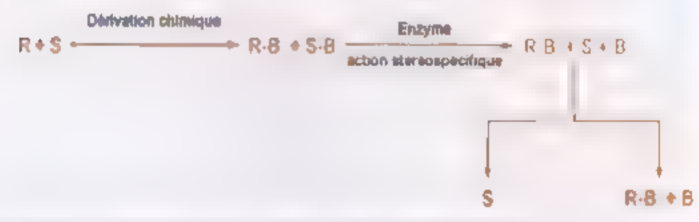
Lorsque les procedes ne permettent pas de separer deux tholectues donc les proprietes physico chimiques sont tres proches, on peut envisager dans certains cas une transformation blorogique de la molecule a chiminer inous avons ette prece deminent et § 11). Invitro vise enzistratique des proteines ou des polysaccharaces orsque lor cherche a piri ier l'un ou fautre de ces constituants en présence par des techniques d'untrat litration ou de chromatographie d'exclusion. Pour l'astret cette demarche nois pouvons prendre deux autres exemples la separa on de deux glacides (Crieffe) et de de de deux enantiemeres à partir d'un facen que

Dans le cas des glacides (figure 158) nous disposons de micro-organismes c d'enzymes capables de transformer specifiquement le glucide à eliminer. la bamasse peut être solee par centrifugation ou microfi tration, les ac des par echanged'ions ou electrodialyse les alcools par extraction aux solvants ou distribution.

La separation de deux enantiomères (R et S) figure (89) peut être envisages après der vation chim que du racemique suivie d'une transformation enzymat que stereospec fique, si par exemple les molecules contiennent une fonction acide à a coo, on rea ise une esteribleat on chimique saivie d'une hydrolyse enzymatique stereospecifique, le meanige react onnel est alors constitue d'ester, d'alcool et d'acide dont la séparation est plus aisee.



Lignic 158 - Separation de glacides par bioconversion



Ligion 159 • Separation de Jeux evantionières par bioconversion

Bioconversion et transformations physico-chimiques

La rue flecte connussance des caracteristiques biochimiques et physico-ch miques des matieres pren ieres d'origine agrico e et des coproduits de l'industrie agroa imenta re et les progres techniques realises da le édoma ne des procedes de separation ont favor se le deve oppement d'ane industrie de première transformation dent la principale activille était à l'origine de separer les différents constituants af ni de nuclivie exploiter fet is proprières nutribonnelles et su technificactionnelles. Celta industrie de première transformation à cherche progressarement à développer des ingredients functionnal ses pour répondre aux affentes des industries de seconde transformation. Sur la base des determinants de la fonctionnalité, e le mibil se tous les movens has ne ques et physicoschim ques suscept mes de transformer les divers constituants ossus des procedes de separation pour generer de nouve les fonctionnalités.

Transform dems but a glass

1.1. Agents biologiques

La broconversion des constituarts peut etre real sec à l'aide de micro-organis it es ou d'enzymes. Les biotra isformations moltent en ieuvre des cellules entieres et elles resultent de plus eurs reactions enzymatiques ou nécessitent la présence de catacteurs couteur ou difficules à régénérer. C'est le cas des productions d'alcoo d'acides organiques d'acides amines ou de vitamines. En revanche lorsque la arisformation resulte de l'action d'ané enzyme facile à produire, e choix s'orienera vers l'autisation de celle commette et type de blocata viseur est de mise en euvre plus sample que celle des cellules qui par à l'eurs exigent un apport energetique plus important et conduisent à des produits plus complexes à puritier.

Nous disposons aujourd'hui d'un nombre considerable d'enzymes autor sees in technolog e a imentaire des enzymes peuvent être d'origine animale (chymone pepsine, trypsine chymotryps ne lysozyme etc.) vegetale (papaine, f'eine mometaine amylases, ipoxygenase, etc.) et surtout microbienne. La part preponderante des enzymes d'origine microbienne presentes sur le marche s'exp. que par

a grande regular te de l'approvisionnement, par des couts de production faibles et par les possibilites croissantes d'ameliorai on genet que des souches preductives. De tres nombreux micro-organismes sont autorises pour la production d'enzymes parmites genres microbiers les plus utilises on peut effet Bacillise. Asperg des Saccillises et Anni cromiteux. Parmilles enzymes les plus employées, on peut ment onner des hydrofases aproteases, aprises amytases, factases invertases, peut nases etc.), des isomerases (glacose isomerases) et des exydases (glacose oxydases, hpoxygénases).

Les enzymes d'engine in crob enne sont obten les par fermentation, les enzy nes ex racel al rifes sont directement extraites du narieu de culture alois que les enzymes end, ce fall i res necessitent and lyse certific re prealable. En ce qui encerne les preparations d'or gaite anamale et vegetale, les tissas sent soumis à des traiteme us physiques (broyage pressage son ent on excle congelation-decongeration, 15 Interación du contenu cel la i relipció etre egalement las rises par lyse e un igua-(a)), force on que, ou enzyma que expozyme pectionse eclaraser. El pari teatio des enzymes. Li tiensii te appel a l'ensemble des recliniques de l'actie inemenbasees sur les différences de proprié exientre Lenzyme et les infresseu statants etmilien commencus, avons y dans le chapitre procedent iso antice masse montre thinge electric of Cortaines techniques and stacks permettent dieselber le degre de purete relectrophorese, enromataga gones et l'activité des a éparations (spectre photometric en condi ons standardisees), es preparations sont sorvena des tydratees par by philisation pour preserver let ractivity. Leterat desprepar to investities ochera ant du niveau de purcte atteint. la presence, me he eu le bie quantité d'acvite enzy i attigac autre que ce le recherchée peut este problemat que d'insièc la bes applications.

1.2. Cinetiques de bioconversion

12.1. Cinetique inscrobienne

La er issance aver bien ie peut se décomposer et e ng phases représentées s'ala figure 160

 phase de latence (1) adaptati n du n etabo isme des micro organismos nav conditions du milica.

phase exponentions access issance of coordinate taxonchies in a chassance pas distribution par estimatable tos.

phase de rolent sseme (f. 3) : conditions del tvorables à la crossance : s'escrais et ou facteurs de croiss, nec finitarity : in his fion par les metabel les

phase stationnaire (4) : arret de la croissance :
 phase de déclin (5) déces cellulaire

La vitesse de crossumee microbienne vil (gide biomasse hi i) est préport onne le à la concentra ion cel ulture Victor du premier ordre).

$$\frac{d}{dt} \mu$$
 [56]

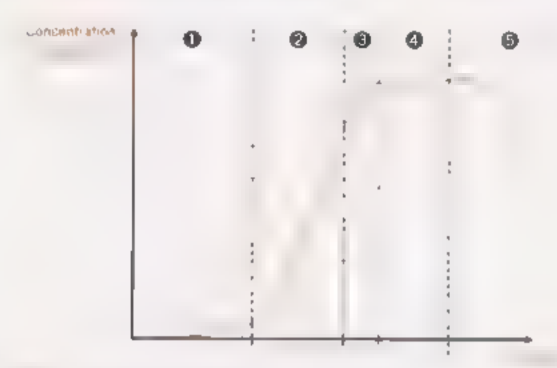


Figure 160 . Censsance microbienne

al est a vitesse de croissance specifique (h.). L'integration de cette equation entre un le aps o (population X) et to (population X) condeir a

$$\ln\left(\frac{X_{\infty}}{X_{\infty}}\right) = \rho \cdot (t - t)$$

Soit

Let on us necessarie pour doubler to population in icrobionne est appear temps de géneration $t_D(h)$:

$$4_D = \frac{0.2}{\mu} = \frac{0.69}{\mu} \tag{57}$$

Ce temps de genera son est qui l'édre de 0.3 h pour des hacteries. ESE pour des est res et 3 h pour des ci an pign sis. La constante de vitesse pidiminire au fair et a si estre de la consemmatair du substrat (hgure 161).

Le modèle de Mon il defond 1 ntl unce de la concentration en substrat si e la vitesse de croissance specifique (figure 162) :

$$\mu = \frac{\mu_{\text{abo}} S}{K_S + S}$$
 [58]

In μ_m , designs la vident asymptotique de la videsse de crossance specifique μ et K_s est la constitute de seu l'ou de Monod, correspondant à la concentration en substrat pour laquelle $\mu = \frac{1}{2} \mu_m = K_s$ s'exprime saivant, unité de concentration mise et œuvre en moum, mou kg mou l'expression de la vitesse de production de biomasse :

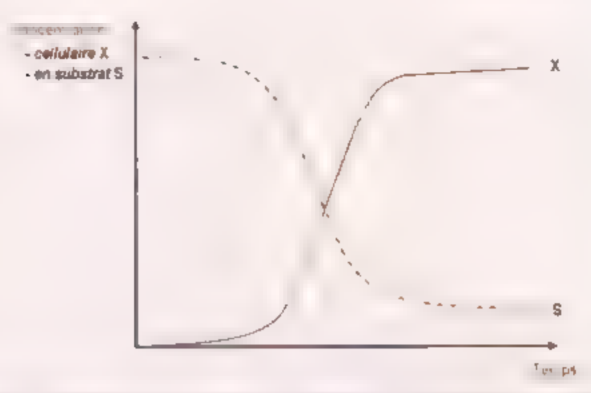


Figure 161 - Evolution de la biomasse X en Ionation de la concentration en si histrat S

Amsi

- lorsque S >> K_S:

$$\mathbf{v}_{x} = \mathbf{\mu}_{\max} \mathbf{X}$$

Cette relation correspond par consequent a une loi emetique d'ordre 0 par rapport au substrat et d'ordre 1 par rapport à la biomasse

- lorsque S << K_e:

Il sig tialors d'une cinetique d'ordre. I par rapport au substrat et à la biomasse.

Sachant que la concentration en substrat (S) décroit au fur et mesure que se forme la blomasse X, V, passe donc par un maximum l'en effet en début de crès sance (S $\Rightarrow K_s$). La vitesse augmente avec la biomasse, en revanche lersque S décroît et tend vers K_s la vitesse specifique di nuiue plus rapiden ent que mangemente la biomasse et V_s diminue.

On peut exprimer la biomasse X en fonct on de la quantité de substrat consonimul (S). S) pour un rendement \(\mathbb{P} \) (g de b omasse \(g \) de substrat \(\))

$$X = X_0 + \Psi \cdot (S_0 - S)$$

X et S, sont les concentrations initiales en biomasse et substrat. Cette relation permet de remanier l'expression de v_x en :

$$v_{s} = \frac{\mu_{\max} \cdot S}{K_{s} + S} \cdot [X_{0} + \psi \cdot (S_{0} - S)]$$
 [60]

Pour trouver la valeur maximale de la vitesse, il suffit de deriver l'expression de v_v par rapport à S



tingun. 162 Influence de la concentration en substrut sur la vitesse de croissance specifique

$$V'_{s} = \frac{\mu_{ms}}{dS} = \frac{\mu_{ms}}{K_{S} + S} \psi + \frac{\mu_{ms}}{(K_{S} + S)^{2}} = \frac{S}{(K_{S} + S)^{2}} \times (S - S)$$

Soit 1

Cette derivée s'annule pour :

$$S = -K_S + \frac{1}{4}K_S^2 + K_S \left(\frac{X_s}{\psi} + S_s\right)$$

Dans le cas ou $\frac{\lambda}{\psi}$ << δ —les conditions sont donc optima es pour

$$\frac{S}{K_S} = \sqrt{1 + \frac{S_0}{K_S} + 1}$$
 [62]

La vitesse maximare est donc dependante de la concentration initiale en biomasse et substrat comme cela est represente figure 163

Les parametres einet ques peuvent être determines à partir de l'équation de Monod sous la forme lineaire (figure 164) :

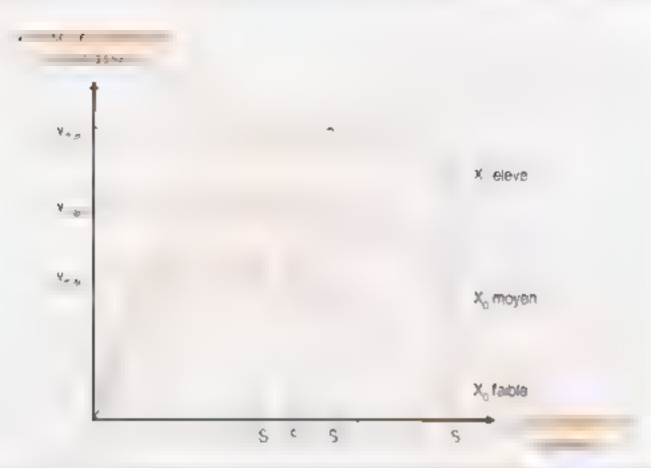


Figure 163. Concentration on substrat pour une y tesse maxima e su on la concentration initiate en biomasse.

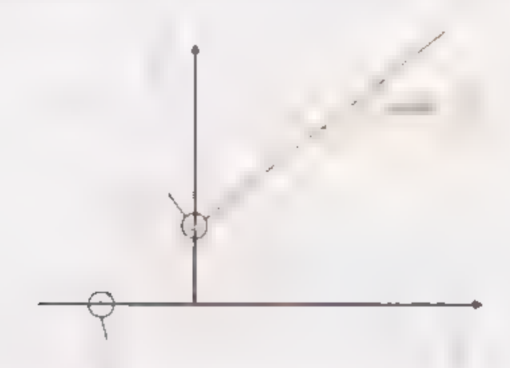


Figure 164 | Representation Linearie de la joi de Moned

$$\frac{X}{v_x} = \frac{K_{\frac{S}{S}}}{\mu_{max}} + \frac{1}{\mu_{max}}$$
 [63]

Dans le cas ou deux substrats sont amitants, le modèle s'écrit

$$\mu = \mu_{\text{max}} \cdot \begin{pmatrix} S_{1} \\ K_{5} + S_{5} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} S_{2} \\ K_{5} + S_{5} \end{pmatrix}$$
 [64]

Lorsqu

Lorsqu'un métabolite P est inhibiteur :

$$\mu = \mu_{m,n} \left(\frac{S}{K_S + S} \right) \left(\frac{1}{1 + \frac{P}{K_P}} \right)$$
 [65]

Pides gue la concentration du metabolité let K_p la constante d'orbibition par celuier (qui s'exprime dans la meme unité que la concentration P_T De nombreux auxies mode es de croissance ont été proposés que ce soit en présence ou absence d'autité : teurs.

1.2.2. Cinetique enzymatique

Les cinctignes enzy natiques sont so vent représentées à l'aide du modèle de Michae is qui prend en compte les vitesses de formation et de dispat tion du complese enzyme (f.) substrat (S) selon les equif bres su vants.

$$F + S \xrightarrow{k} F S \xrightarrow{k} *P$$

La vitesse de formation du complexe ES est :

$$\frac{d15}{dt} - k_1 + 5$$

k , constante de viresse d'ordre 2 is exprime su vant l'ul ité de concentration util see en kg i missillo, moi i nui si i l'a vitesse de dispartition de ce neu ci i implexe est

k et le sant des constantes de vaesse d'ordre l'et s'expriment en si l'Alle at stationnaire.

$$k_1 = S - (k_2 + k_3) = 0$$
 (60)

Si Elle Espectrospecivement es concentrations intracs et a lequi ibre de l'en zyme, on peut écrire que :

$$E_0 = E + ES$$

In remarkant Four 1 FS days equition on object expression de la concentration en complexe ES:

Le rapport des constantes de vitesse d'ordro l'(k = k) et de la constante d'ordro

k) est appole o lastinte de Michael s K_a, qui a la dimension o une concen ration
(mol·m⁻³ où kg·m⁻³) :

benefit mit fig in genetreelige feit gete geste gebricht in f. febreisen e.

$$\begin{bmatrix} ES & \frac{1}{K_m} & \frac{5}{K_m} \\ K_m & \frac{k}{K_m} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} K_m & \frac{k}{K_m} & \frac{k}{K_m} \end{bmatrix}$$

La vitesse de la reaction enzymatique y (mo-m⁻¹s) ou kg m⁻¹s su want l'ura e de concentration) peut s'exprimer selon la relation de Michae is

$$v = \frac{dP}{dt} = k_3 \cdot ES = k_3 \cdot \frac{E_0 \cdot S}{K_m + S}$$
 [69]

La vitesse est maximale lorsque la totalise de l'enzyme se trouve sous forme se complexe, à savoir $E_0 = ES$:

En combinant [69] et [70], on obtient:

$$v = \frac{v_{\text{max}} - S}{K_{\text{max}} + S}$$
 [71]

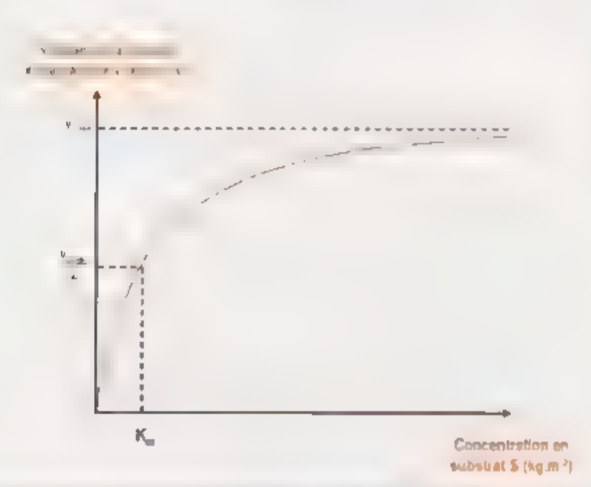


Figure 165 III Influence de la concentration en substrat sur la vitesse de reaction

La constante de Michae is K_m est l'equivalent de la concentration en substrat pour laquelle la vitesse $v=\frac{v_{max}}{2}$ (figure 165) elle est donc a rapprocher de ce le de Monod relative à la vitesse de croissance microbienne specifique vue precedent ment (équation [58]) :

Cette relation correspond par consequent a une loi cinetique d'ordre 1 ;

- lorsque S ≪ K_m:

La cinet que de la reaction su t alors une loi d'ordre 2

La determination des parametres cinetiques (K_m et v_{max}) est realisée à partir des valeurs des vitesses initiales à différentes concentrations en substrats , elle est facilitée en utilisant une représentation lineaire du modele de Michaelis qu'on obtient

en representant $\frac{1}{\sqrt{1}}$ en fonction de $\frac{1}{\sqrt{3}}$ (representation de l'ineweaver)

$$\frac{1}{\sqrt{\frac{1}{N_{min}}}} + \frac{1}{S} + \frac{1}{\sqrt{\frac{1}{N_{min}}}} + \frac{1}{S} + \frac{1}{\sqrt{\frac{1}{N_{min}}}} = \frac{1}{S} + \frac{1}{\sqrt{\frac{1}{N_$$

Cette representation correspond done a une droite de pente $\frac{K_{\rm in}}{V_{\rm max}}$ et d'ordonnée à l'origine $\frac{1}{V_{\rm ordon 100}}$ (figure 166).

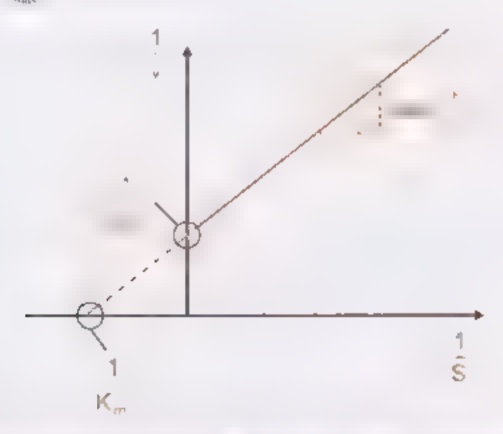


Figure 166 Representation linearre de a equation de Michaelis selon Lineweaver

En presence d'un inh biteur (concentration I) susceptible de s'associer avec l'enzyme cu le complexe enzyme substrat (constante d'association k), différents types J in libitions peuvent être rencontres (figure 16°)

- competitive. I inhibiteur I forme un complexe El avec l'enzy me
 - neompetitive. I'mh biteur forme un complexe avec le complexe ES pour donner un nouveau complexe ESI;

non competitive. Linhibiteur forme des complexes avec l'enzyme et le complexe ES en donnant les complexes E1 et ESI.

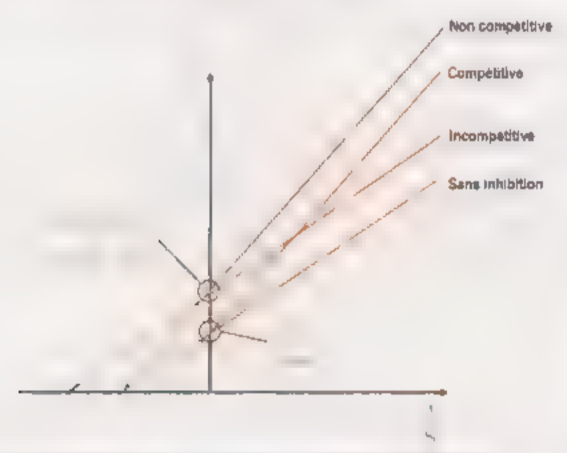


Figure 167 # Representation de l'ineweaver en presence d'infibiteurs

Nous pouvons avoir dans certains cas des inhibitions par exces de substrats : é substrat en exces forme un complexe avec le complexe initial LS pour donner un complexe ESS.

1.2.3. Cinetiques en milieu heterogene

Les enzymes et micro-organismes peuvent être mis en œuvre en solution agitée mais certains reacteurs fonctionnent avec des enzymes et des micro-organismes immobilises sur des supports sol des ou encapsules dans des matrices part culaires. Emmobilisation sur un support solide se fait soit par laison covalente, soit par adsorption et inclusion peut être realisée dans des polymeres (gels de polyacrylamide, billes d'alginates, etc.).

Ces enzymes et micro-organismes immobilises ou encapsules sont mis en œuvre soit en milieu parfaitement agite, soit en lit fixe. La determination des condit ens optimales des transformations biologiques en milieu heterogene est delicate car les caracteristiques physico-chimiques du micro-environnement de l'agent biologique (conditions de reaction) peuvent être différentes de celles du milieu et difficiles à apprehender.

Les supports mis en œuvre pour immobiliser ou encapsaler les agents biologiques sont le plus souvent des polymères charges de nature cat orique ou amonique. Ces supports charges generent des effets de partition ionique (figure 168) qui creent des grad ents de pH et de solutes de nature ionique (substrat ou produit de reaction) ainsi, le pH et les concentrations en solutes de l'environnement reactionne, seront différents de ceux du milieu.

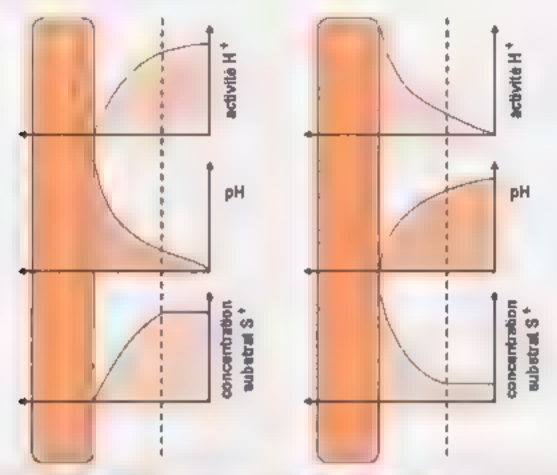


Figure 168 • Fillet de partition tomque gradients d'activité II : de pH et de concentration d'un substrat 5 charge positivement à l'interface d'un support charge

Lors de la mise en œuvre d'un support cationique charge positivement, le plé optima de la reaction en mi ieu heterogene sera donc inferieur a celui determine en milieu homogene et inversement dans le cas d'un support polyanionique, comme l'illustre la figure 169. Ces effets de part tion ionique peuvent etre attenues par augmentation de la force ion que du milieu comme le montre la figure 170.

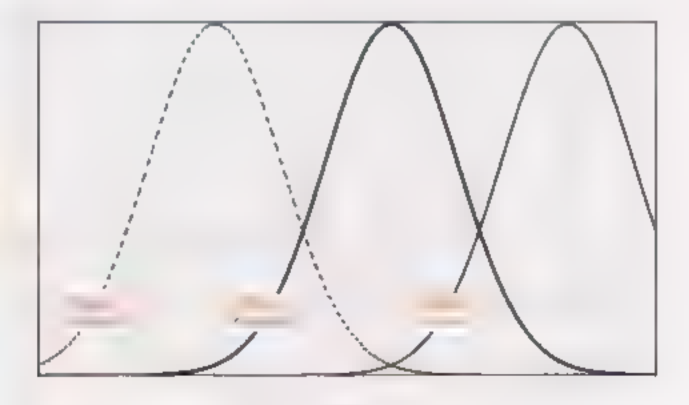
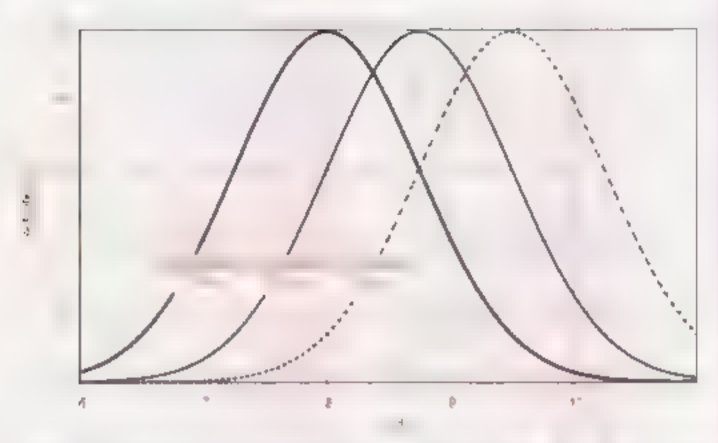


Figure 169 - Activate de la trypsine en fonction du pH



Lights $e^{*}\theta \equiv 1$ if define force for que sor a says te de la tryps de minobasée sur support anjonique.

In autre phenomene suscept ble de mod her les parametres eine ques en mil es bete ugene est la limite diffusionnel e des substrats ou des produits de la reaction dans les matrices ou aux interfaces des phases soudes et liquides. La consommation ou transformation du substrat dans le nicro-environnement des agents orologiques genere un gracient de concentration et il en resulte un transfert du mil en vers le nicri environnement is la vitesse de transfert est grande par rapport a la vitesse des reactions biologiques, la concentration en substrat du micro-environnement et du mil eu scront proches i dans le cas contraire il peut se creer un gradient de concentration te que la tencar en substrat a proximite de l'enzyme ca directo organisme soit tres la bie par rapport à celle du milieu. Si l'en considere une interface d'epaisseur e et de sui face. À dans laquelle s'etablit en regime stati inna re un gracient de concentration.

$$m = \frac{dm}{dt} = -A D_m \frac{\Delta S}{\epsilon}$$
 [73]

 D_m est appele coefficient de diffusion ou diffusivité de la matière, et s'exprime en $m \times 1$ lorsque la différence de concentra on en substrat AS en relle milieu (S_k) el le micro-environnement (S_k) est exprimée en kg m. La quantité de matière dim transfèrée se traduit localement par une variation de concentration du substrat dS telle que :

$$dm = V \cdot dS = A \cdot e \cdot dS$$
 [74]

V designant le volume de l'interface. En combinant (3) et [4] on obt ent l'expression de lo vitesse de variation de concentration du substrat

$$\frac{dS}{dt} = -\frac{D_m}{c} \Delta S$$
 [75]

Dans le cas d'une reaction enzymatique, on peut combiner cette equation avec celle de Michaelis [71] :

$$\frac{dS}{dt} = \frac{V_{\text{maxt}} S_{\mu}}{K_{m} + S_{\mu}} = \frac{D_{m}}{e^{2}} \cdot (S_{M} - S_{\mu})$$
 [76]

Cette equation peut être adimensionnée en posant

$$\sigma_{\mu} = \frac{S_{\mu}}{K_{m}}$$

$$\sigma_{M} = \frac{S_{M}}{K_{m}}$$

$$\phi_{L} = \frac{V_{max}}{K_{m}} \cdot \frac{e^{2}}{D_{m}}$$

L'expression [76] devient

$$\sigma_{M} - \sigma_{\mu} = \frac{\varphi \cdot \sigma_{\mu}}{1 + \sigma_{\mu}}$$
 [77]

Survant les cas, l'equation [77] se ramene à :

$$-s_1 S_M \ll K_m$$
, on a σ_M et $\sigma_p \ll 1$:

$$\sigma_a = \sigma_M$$

$$\sigma_{\mu} = \frac{\sigma_{M}}{\sigma}$$

$$\sigma_{\mu}^{2} + (\varphi + 1 - \sigma_{M}) \cdot \sigma_{\mu} - \sigma_{M} = 0$$

Connaissant S_M, K_m et \(\phi\) d'est possible de calculer S

Pour un ter la différence de concentration entre le milieu et l'environnement de la reaction il faut αι n'inter φ soit en d'inmuant la concentration en enzyme soil en acgmentant le transfert par diffusion (agitation permettant de reduire l'epaisseur c des coacnes limites facteur l'imitant du transfert).

1.3. Bioréacteurs

Les bicreacteurs mis en œuvre en industrie peuvent être des batchs travail ant par eve es ou des systèmes fonctionnant de façon continue soit en tanks parfaitement agites, soit en lit fixe i il existe en outre des modes de fonctionnement intermidia res tels que le batch alimente qui permettent d'améliorer les performances par rapport au batch classique.

1.3.1. Reactour discontinu (batch)

La mise en œuvre d'un tel reacteur dans le cas de bioconvers on enzymatique est relativement sample et ne necessite pas d'equipements couteux. Il se compose or gerera, d'un tank agite et thermostate afin de maitriser les temperatures de reaction, il est necessaire pour certains types de reactions de disposer d'ane regulation de pH permettant d'en ajuster la valeur (plage optimale) et de corriger les derives consecutives à la reaction (par exemple hydrolyse des proteines). Ces reacteurs pouvent fonctionner avec de l'enzyme libre en solution ou avec des enzymes immobilisées maintenues en suspens on par agitation. L'intéret des enzymes immobilisées est de pouvoir récuperer aisement la preparation enzymatique par décantation ou filtration pour la resultiser. Les techniques de tribution tangentiele (a tratification notamment) permettent également la récuperation de l'agent biolog que dans le cas d'autheation d'enzymes en solution, mais un quement lorsque les produits de la reaction sont de faible poids moléculaire.

Le fonctionnement d'un reacteur enzy matique de type batch peut être mode ise : partir de la relation de Michaelis [69] :

$$-\frac{\mathrm{dS}}{\mathrm{dt}} = \frac{\mathbf{v}_{\mathrm{max}} \cdot \mathbf{S}}{\mathbf{K}_{\mathrm{m}} + \mathbf{S}} = \frac{\mathbf{k} \cdot \mathbf{E}_{1} \cdot \mathbf{S}}{\mathbf{K}_{\mathrm{m}} + \mathbf{S}}$$
[78]

оъ E. designe la concentration totale en enzyme (libre et complexee au substrat) et к la constante de vitesse d'ordre. L'd'apparition du produit (s. 1). Soit

$$-(K_m + S) \cdot \frac{dS}{S} = k \cdot E_t dt$$

qui s'intègre de t = 0 (concentration S_n) à L'éconcentration Si en

$$K = \ln\left(\frac{S_1}{S}\right) + (S_1 - S) - k - E - t$$
 79

Par arbeurs, le taux de conversion y du substrat (sans dimensions) se definit selon :

$$\chi = \frac{S_0 - S}{S} \tag{80}$$

L'equation [79], exprimee en fonction de / devient

$$S_0 \chi = K_m \ln \Omega = \chi_0 = k E_0 T$$
 [81]

Les parametres cinétiques de la réaction dans le réacteur peuvent alors être détermines graphiquement solon la figure 171

Le réacteur batch microbien peut être eg nement modelise à partir de la vitesse de croissance des micro-organismes en absence d'inhibition le modele peut s'établir à partir de l'équation de Monod [59] :

$$\frac{dX}{dt} = \frac{\mu_{max} S}{K_S + S} X$$

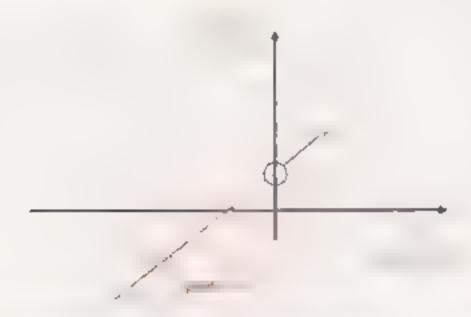


Figure 171 Determination des parametres cinetiques dans un reacteur batch

D'où :

$$dt = \frac{K_S}{\mu_{min}} \frac{dX}{S} + \frac{1}{\mu_{max}} \frac{dX}{X}$$
 (82)

St P est le rendement de bioconversion du substrut. Si, la concentration in tiale et Si la concentration à l'instructi, la population microbienne. X et sa variation d'A sont respectivement égales à :

$$X = X_{s} + \psi_{s}(S_{s} - S)$$
$$dX = -\psi_{s}dS$$

En les remplaçant dans l'equation [82] et en intégrant de S, la S, on obtient

$$t = \frac{1}{\mu_{\max}} \frac{K_{\infty}}{X_{\max}} \left[\ln \left(\frac{S}{S} \right) + \ln \left(\frac{X}{X_{\max}} \right) \right] + \frac{1}{\mu_{\max}} \ln \left(\frac{X}{X_{\min}} \right)$$
 [83]

En posant M
$$\frac{K_s}{\frac{\lambda_0}{\psi} + S_0}$$
. Lexpression [83] devient

$$1 = \frac{1}{\mu_{\text{max}}} \left[M \cdot \ln \left(\frac{S}{S} \right) + (M+1) \cdot \ln \left(\frac{X}{X_{+}} \right) \right]$$
 [84]

Les différents parametres de l'equation [84] peuvent être détermines à l'aige de la représentation linéaire de la figure 172.

13.2. Reacteur discontinu alimente (f. est Note.)

Le batch alimente presente un interet dans le cas du reacteur microbien ou le controle de la concentration en substrat permet de diriger la réaction (par exem-

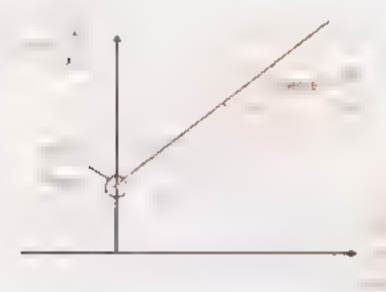


Figure 172 Determination oes parametres de croissance microbienne

ple, product on de levure de boulanger e sars product on d'ethanol par limitation de concentration en sucre du substrati. Ce mode consiste à demarrer la crossance dans un pied de cuve de voiame Vijusquia i obtention de la concentration en sabstrat correspondant à la vitesse maximale de croissance (figure 163), lorsque certe concentration est atteinte, un alimente en continu ac batch à un débit. Vi tel que l'apport de substrat est equivaient à sa consommat on par les micro-organismes afin que l'on demeure touours à la concentration en substrat Sidenna it la vitesse maximale. Si la concentration initiale en micro-organismes X, est negligable par rapport à la population microbichne X (V). Si généree dans le picu de cave avant l'alimentation du reacteur, la concentration en substrat correspondant à la vitesse maximale est.

Si V, et V designent respectivement le volume introduit et le débit d'alimentation à l'instant (figure 173), la variation de concentration en substrat d'alimental de l'apport de substrat à une concentration 5, pendant un temps di est

$$dS = \frac{\hat{V}_1 \cdot (S_0 - S)}{V_0 + V_1} = \frac{V_1 \cdot (S_0 - S) \cdot dt}{V_0 + \int V_1 \cdot dt}$$

Pour que la concentration en substrat demeure egale a S. i. taut que cet apport en substrat soit consomme en di scion $dS = \mu \left(\frac{X}{\Psi} \right) dt = \mu \left(\frac{S}{\Psi} \right) S \cdot dt \cdot D \cdot ou$

$$V = \mu \cdot (V_c + \int V_c \cdot d\Omega) \qquad [85]$$

Le debit vo amique augmente donc de façon expenent e le jusqu'a ce que le reneteur soit ple n'on coupe alors la imentation, et la culture evo se seion les principes exposés au chapitre 10, § 1.3.1.

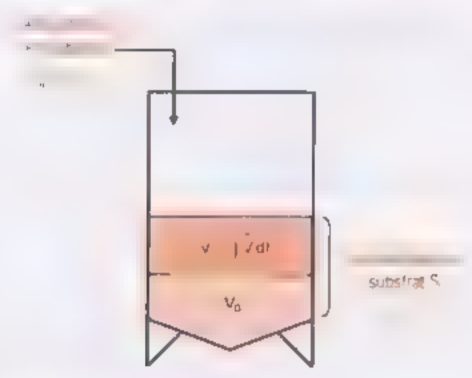


Figure 173 Réacteur batch alimenté

1.3.3. Reacteur continu parfaitement agité (CS1R : continued stirred tonk reactor)

Dans le cas de ce reacteur, le contena est parfaitement agite donc homogène, la concentration en substrut et produit est constante dans l'ensemble du reacteur, et identique à cehe du fluide sortant. L'enzyme doit être retenue au sein du reacteur soit en urbisant des enzymes immobilisées sur support solide (figure 174 a), soit en coup ant le reacteur avec une membrane d'altrafiltration (figure 174 b).

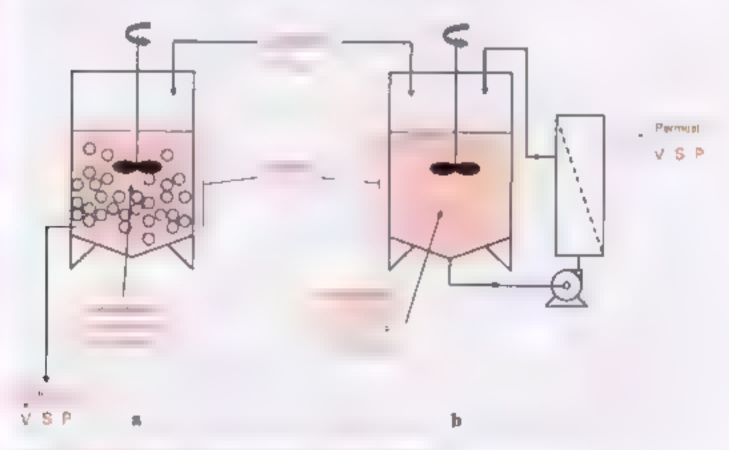


Figure 174 Reactours enzymatiques continus agites

a read eur a enzyme immehilisee ibi readtour enzymat que ay le a membrand

La moder sat on de ces reacteurs peut etre établie à part r de la loi de Michae si Si V et V sont respectivement le débit volumique et le volume du reacteur le bitan de la reaction est :

$$V_{-}(S_{0} - S) = V_{-} \frac{k}{K_{m}} \frac{E_{t}}{+S} \cdot S$$
 [86)

ou E, designe la concentration totale un enzyme. L'equation [86] exprimee en fonction du taux de conversion χ [80], conduit à '

$$K = \frac{\chi}{1-\chi} + \chi S = k = \frac{V}{V}$$

Pour determiner les parametres cinetiques (K_m et $v_{max} = k E_i$), il suffit d'écrire l'equation [87] sous la forme :

$$K_m + (1 - \chi) S = k E, \frac{V}{V} \frac{1 - \chi}{\chi}$$

et de représenter (1 χrS en tonction de $\sqrt{\frac{V-1-\chi}{\chi}}$

Dans le cas d'un reacteur microbien, on eamine totalement ou partiel e nent les micro-organis nes en menie temps que les metabolites et les substrats residuels : la retention des micro-organismes dans le reacteur est realisée à l'aide d'une menie brane d'ultrafiltration (figure 175).

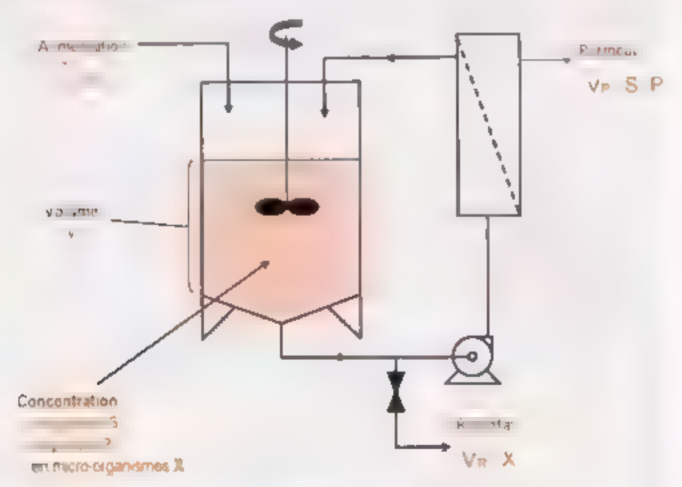


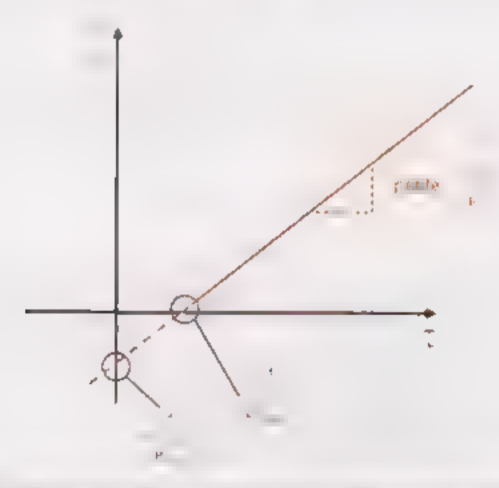
Figure 175 Reacteur aucrobien à membrane.

Pour un reacteur de volume V alimente à un debit volumique. V et à une concentration en substrat. 5, sans retention de biomasse, nous pouvons extire le bilan matière suivant :

$$V(S, S) = V \frac{\mu_{max}(S, X)}{K_a + S} \frac{\mu_{max}(S, S_0 - S)}{K_a + S} (S_0 - S)$$
 [88]

Le temps de sejour t est egal à :

$$\frac{1}{5} = \frac{\mu_{\text{max}}}{K_{\text{N}}} = \tau = \frac{1}{K}$$
 [90]



rigare 1, 6 Determination des parametres cinetiques de croissance microbienne

L'evolution de la concentration en substrat et de la concentration cel a aire en fouct on du taux de dilution δ est represented l'igure 177. Au dela d'une certaine va cur de δ , il y a lessivage et épuisement de la flore microbienne, balsse du niveau de conversion et augmentation de la quantité de substrat residuelle. Selon l'equation

[4.,
$$\frac{1}{5}$$
 decroit rapidement for sque $\delta = \frac{1}{t}$ tend vers μ_{max}

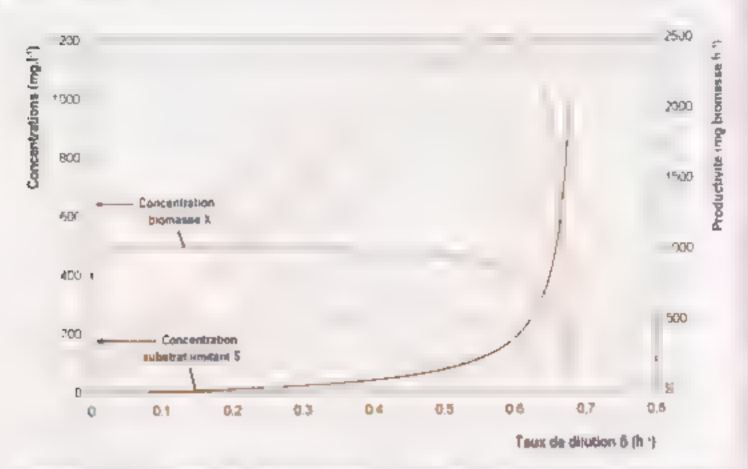


Figure 1.77 ■ I volution de la concentration en substrat Siring I. (a), biomasse Nichtglie, productivité (roghallen fonction du taux de callet on et tau).

Le reacteur peut fonctionner a des niveaux de biomasse soperieurs si cede-et es particllement retenue, ce qui permet des gains de productiv le , cec, est interessabilitésque , objectif est la production de métabolités.

13.4 Reacteur continues in fixe in a condemnat piston (PFR: plug flow reactor)

Ce type de reacteur met en œuvre des enzymes (mimobil sees au sein d'ans enceinte generalement tabulaire de laçon à creer un of fixe au travers daquel en cherche à obtenir un écoulement « piston » fimitant les gradients de vièsse de la veine d'écoulement (cœur) à la paroi (figure 1 %). La reaction biologique se dérou e lors du transfert l'état d'avancement de la reaction varie par consequent entre l'entree et la sortie du reacteur.

Le reacteur enzy matique PFR peut se modeliser à part ride l'équation de Michaellis que 1 on applique sor une traction volumique du reacteur dV située à un poudonne dont la concentration en substrat est S₁ si le reacteur est à intente à un devivolumique V₂, on peut ecrire au niveau de la fraction volumique dV

$$-\mathbf{V} \cdot \mathbf{dS} = \mathbf{dV} \cdot \frac{\mathbf{k} \cdot \mathbf{E}_1}{\mathbf{K}_m + \mathbf{S}_1} \cdot \mathbf{S}$$

Soit .

[91]

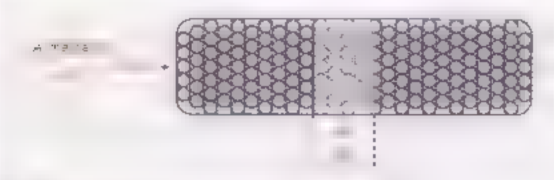


Figure 1. A
Reacteur PFR a enzyme ananobilisee

Par i stagnition entre l'entree et la sortie du reacteur, on obtient un modele analogue a ce ui decrit pour le batch avec $1 = \tau - \frac{V}{V}$ (equation [79]

$$K_m \cdot \ln \left(\frac{S_0}{S} \right) + (S_0 + S) = k E_1 \cdot \frac{V}{V}$$
 [92]

Ce reacteur peut etre mis en reux re égui ement avec des micro-organismes encapsules , la charge microbienne chant repartic de façon homogène au sein du reacteur et restant constante au coars de la reaction (production de métabolites sans production ce biomasse), le mode e est unalogue au precedent

$$-\dot{V} dS = dV \frac{\mu_{max} + S_1}{K_x + S_1} \cdot \frac{X}{\Psi}$$

If conduit par integral on a une equal on proche de l'equation [92]

$$\mathbf{K}_{S} \ln \left(\frac{\mathbf{S}_{0}}{\mathbf{S}} \right) + (\mathbf{S}_{0} - \mathbf{S}) = \mu_{\max} \cdot \frac{\mathbf{X}}{\mathbf{\Psi}} \cdot \frac{\mathbf{V}}{\mathbf{V}}$$
 [93]

1.3,5. Reacteur PFR avec recyclage

Les per ormances du reacteur (volume V) peuvent être amel orees en recyclant a un debit volumique. V_R une partie du flax sortant se on la 1 gure 179.

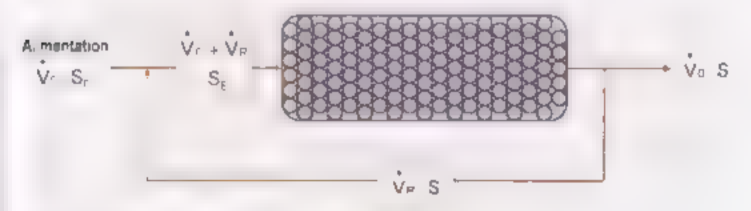


Figure 179 Reactour PFR alenzyme imministrated a recyclage

La concentration en substrat a l'entrée du réacteur S_p est déterminée à partir du bilan matière :

$$V_{\alpha} = V_{R} + V_{R} + V_{R} + V_{R} + V_{R} + V_{R}$$
 [94]

Le modèle s'ecrit :

$$\mathbf{K}_{m} = \ln \left(\frac{\mathbf{S}_{E}}{\mathbf{S}} \right) + (\mathbf{S}_{\Phi} - \mathbf{S}) = \mathbf{k} \cdot \mathbf{E}_{t} + \frac{\mathbf{V}}{\mathbf{V}_{H}}$$
 [95]

A partir de [94], on peut exprimer S_r en fonction du taux de recyclage $\beta = \frac{V_R}{V}$

$$S_E = \frac{\beta \cdot S + S_0}{\beta + 1}$$

En rensplaçant S_E par cette expression dans [95] on obtient

$$(\beta + 1) = K_n = \ln \begin{pmatrix} S_0 + 1 \\ \beta \cdot S + 1 \\ \frac{1}{k} + 1 \end{pmatrix} + (S_0 - S) = k \cdot E_1 \cdot \frac{V}{V_0}$$
 [96]

Dans cette derniere expression. $\frac{5}{\beta}$ et $\frac{1}{\beta}$ tendent vers α quand β augmente

Dans ces conditions. $\ln \left(\frac{S}{\beta} | S + 1 \right)$ et $\ln \left(\frac{1}{\beta} + 1 \right)$ tendent respectivement vers $\frac{S}{\beta}$, et $\frac{1}{\beta}$, et le modele recycle devient alors

$$\binom{\beta+1}{\beta}$$
 $K_m \left(\frac{S}{S} - 1 \right) + (S_n - S) - k + \frac{V}{V}$ (97)

Lorsque β augmente, $\frac{\beta+1}{\beta}$ tend vers 1 et ce modele est equivalent à celui d'un reacteur CSTR un niveau de recyclage tres important sur un PFR conduit donc à l'équivalent d'un reacteur agrie.

1.4. Criteres de choix d'un bioreacteur

Passeurs criteres peavent intervenir dans le choix d'un bioreacteur. Si l'on écarte les reacteurs de type batch étant donne leur caractère discontinu, il est possible d'analyser les trois principaux criteres de choix.

le laux de conversion recherche dans une reaction enzymatique les inhibitions par les produits de reaction ou par exces de substrats les modifications physico-chimiques du miheu reactionnel au cours de l'avancement de la réaction.

1.4.1. Taux de conversion

Nous avons vu que dans le CSTR les concentrations en substrats residuels et produits de reaction dans le reacteur agrie sont celles de fin de reaction. Si le taux de conversion recherche est tres eleve, la concentration S en substrat à laquelle se

deroute la reaction peut être faible et conduire dans le cas ou elle est proche ou nierieure à K_m (constante de Michae is) à des vitesses de reaction bien inférieures à V_{max} . Dans ce cas, le potentiel de bioconversion des enzymes mises en œuvre est mal exploité.

En revanche de reacteur PFR sera plus performant car il y a un gradient de concentration en substrat entre l'entrée et la sort e du reacteur ains, la reaction se déroulera dans des conditions de vitesse miximale dans une première partie du rencteur ou la concentration en substrat demeure elevée.

1.3.2. Inhibitions

Lorsque la reaction peut être inhibée par le produit, il est preferable d'utiliser le réacteur Pi R car la concentration en produit est faible en tête de réacteur et croit avec l'avancement de la réaction. In revanche, un réacteur agrée est plus approprie si la réaction est inhibée par un exces de substrat puisque ce type de réacteur fonctionne à la concentration finale en substrat.

I I Mad frata is a honger of the new interests after

Au cours de la reaction enzymat que ou de la production de metabolites il peut su producte des evolutions de pH (hydrolyse des proteines, fermentation fact que ou acetique etc.) qui peuvent avoir des effets negatifs sur les constantes de vitesse des reactions , dans ce cas il est necessaire de corriger les derives de pH ce qui implique à la tois des mesares en continu de pH et des apports d'a calt ou d'acide l'ane telle intervention nu pose aucun problème particulier dans un relicteur agife ators qu'elle est beaucoup plus problematique dans un reacteur à lit fixe.

D'autres phenomenes sont susceptibles de se produire, tels qu'une evolution des caracterist ques rheologiques du milieu reactionnel (a igmentation de la viscosite) ou des precipitat ons poncti e les , de telles modifications physico-chimiques peuvent perturber le fonctionnement des reacteurs à lits fixes en creant des pertes de charge ou en colmatant le reacteur. Il sera aiors recommande d'utiliset preferent ellement des réacteurs agités.

Un autre element qui peut être déterm nant est le cout des équipements et ou des enzymes (mmobilisées,

1.5. Assemblage de bioreacteurs

Si on est contraint d'at liser des reacteurs agites (CSTR) et que l'on cherche des taux de conversion eleves, il est poss ble de mettre en serie des reacteurs ; le découpage en plusieurs étages mis en serie permet en effet d'améliorer le fonctionnement des procedes dont les performances diminuent avec l'état d'avancement.

Comme l'illustre la figure 180 le premier reacteur fonctionne à une concentration S_i et le second à la concentration l'inale S_i . Ainsi le premier reacteur peut fonctionner dans des conditions de v_{max} alors que le second fonctionnerà à une vitesse inferieure v_i , un tel système à des performances superieures à celles d'un reacteur de volume equiva ent à la somme de ceux des deux etages.

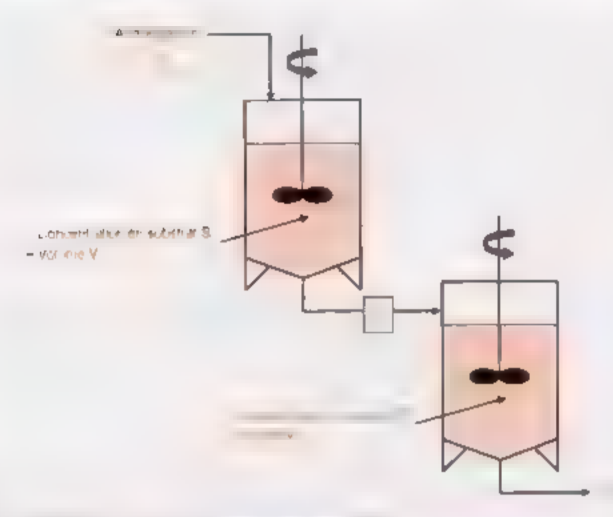


Figure 18tt | Mise en serie de deux réacteurs CSTR

On peut demontrer graphiquement l'amelioration des performances par déconpage en étage d'un CSTR et les comparer à ce les d'un réacteur PLR. Dans le cas d'un CSTR, on a

$$\tau = \frac{1}{2} - \frac{5}{3}$$
 [98]

ou vi designe la vinesse de reaction à la concentration en substrat S. Dans le cas d'un PFR, la relation est :

$$\tau = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{dS}{\sqrt{s}}$$
 [90]

La representation de \(\frac{1}{\circ} \) en fonction de \(\circ \text{(figure 181) permet de determiner graph quement les valeurs de t pour chaque type de reacteurs

le temps de sejour dans le CSTR correspond à la surface (S, S) $\times \frac{1}{\sqrt{1}}$

te temps de serour dans un CSTR decoupe en deux étages est égal à la somme de τ_i et τ_i egaux respectivement aux surfaces (S = S) + $\frac{1}{\sqrt{s}}$ (S_i = S) × $\frac{1}{\sqrt{s}}$.

le temps de sejour dans le PFR correspond à la surface sous la courbe

Ainsi, $\tau_{CSTR} > (\tau + \tau_s)_{CS-R} > \tau_{PSR}$, et plus le nombre d'étages est important plus on tend vers les performances d'un reacteur PFR

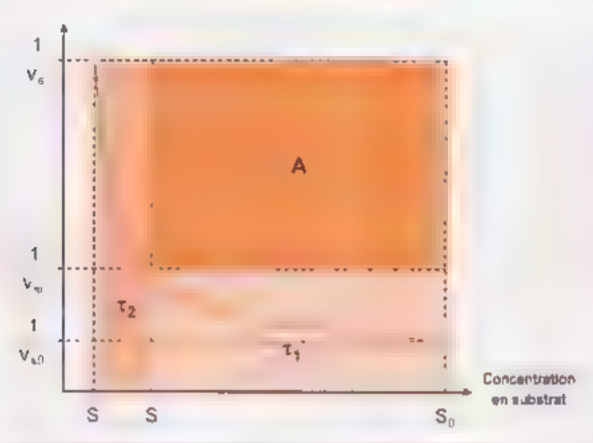


Figure 181 Determination graphique des temps de sejour de reacteurs

Dans le cas de deux reacteurs CSTR en serie on peut calculer la concentration en substrat Si et en consequence les temps de sejour ou volumes de chaeun des étages pour obtenir les conditions optimales , pour cela il faut obtenir la plus grande reduction du temps sejour moyen correspondant à la surface $A = (S_0 - S_0) \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ S_0 & S_0 \end{bmatrix}$ a plus grande possible. La derivée de A par rapport à S est

$$A' = \begin{bmatrix} K_m & S & 1 \\ S & S \end{bmatrix}$$
[100]

Cette derivec's annule pour \$2.5 \ S. S. la concentration en enzyme est la meme dans les deux reacteurs on peut connaissant S determ ner les temps de sejour et les volumes de chaque étage, sachant que le debit volumique est le même.

Le couplage d'un reacteur Pl R et CSTR peut également être envisage comme représenté figure 182

? Transformations physics Jornatus

La technolonet onnable des biomolecules etant etroitement dependante de leur structure et de leurs caracteristiques physico-chimiques toute modification induite par des traitements hydrothermiques ou chimiques est susceptible de generer de nouvel es fonctionnalités permettant de mieux repondre aux contraintes technolog ques et exigences des industries de seconde transformation—une des principales contraintes est la stab, ité aux variations thermiques (steril, sation—congelation decongelation), hydrodynamiques (cisaillement fors des transferts) et mécaniques

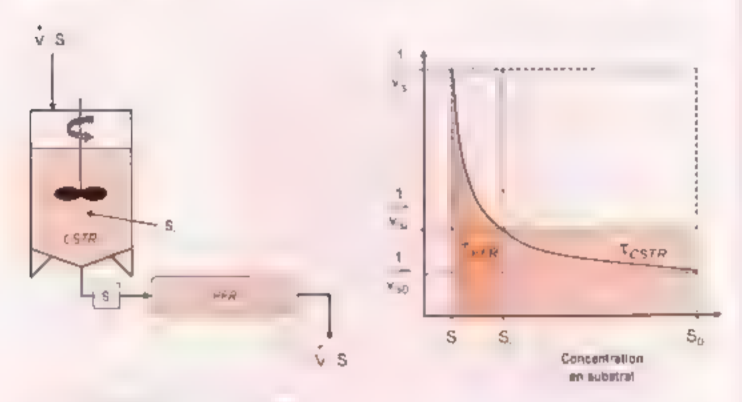


Figure 182 Couplage CSTR-PFR

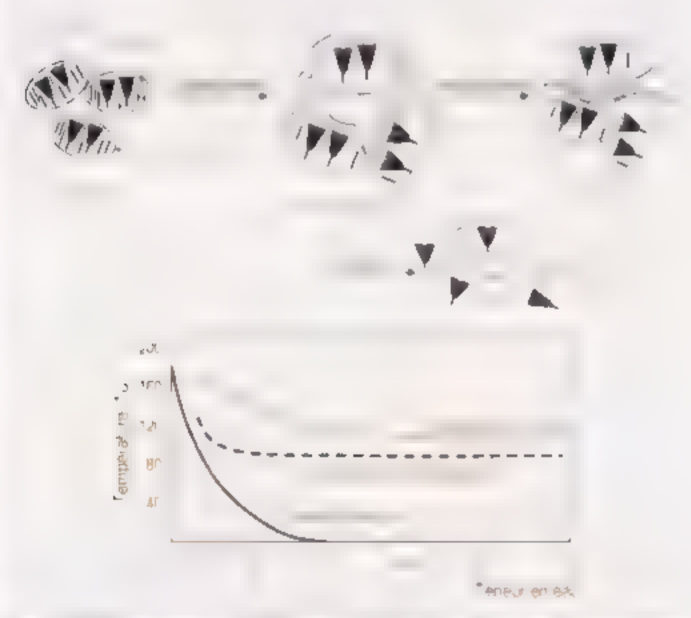
(pompage) des systèmes disperses et de leurs proprietes rheologiques. Nous n'aboldins lei que les principes directeurs des modificacions physicoschimiques sacha a que leur mise en ægyre sera tra tec dans le procham chapitre.

2.1. Tradements hydrothermaques et mecaniques

Ces raitements concernent principa ement les naiero nelectres de natere gracdique et protesque

Dans le cas des polysacel árides tels que l'amidon, les tra tenients file migaes na on trible effet airs consequences in too fair les en matière de l'one ionnairte l'destrite. Leration des formes cristal me hydratation et hydrolyse. Comme nous l'avoiss ve dans le premier volume del chaptire 2 à all'amicon est constitue de dei y espes de polymeres. I amy ose et l'army opectine, qui sont des encharacitents d'unites glucoses relies en a 4) pour le premier et en aul 4) et al -6 pour le sec met dans our structure native les anudons presentent une structure sem «cristaline que nob l'sc une partie importante des groupements OH et l'inité en cot seque ve cir pyaraaran leur pouveir epa ssissant et gel t ant a nsi que ieur sensahi te any attacacs enzyment cacs, done and digest bacter Les tratements therm caus des suspensions aqueuses d'am d'un provoquent une descryamisation struccionate et une decristal isation inclient and I beration designs penients Or qui so d'alcis stiscept hies do sinvidrater. Ce a se tradait par un gonflen ent du grant et une augmentation de la viscos to da système disperse la est le phenomene de gelatinis iti-Les tratements therm ques seron our niens te et les conditions du milleu iteneur en eaglipHL peavent provoquer I hydronyse de Caisony covalentes reliant les unites glucoses et conduire à la formation de glacose, maltose et dextrates des solubles mais aux proprietes rheologiques faibles.

Lors du retro dissement de la dispersion d'um don gelatifise (appe ee empois d'amidon), il peut se produ re une recris ai isa on appu eu retrograda un avec des consequences importantes au niveau rheologique - ce phenomene est d'autant plus important que la cinetique de refroidissement est lente dins la zone de temperature superieure a la temperature de transition vitreuse laquel e depend beaucoup de la teneur en eau (figure 183). Les propriétes fonctionnelles vont donc dépendre de la nature des amidons (ripport amylese amy opectine), de - niensité des traitements thermiques (temperature et durée de traitement), des cinétiques de montée en temperature et de réfroid sement a nsi que des teneurs en eau. À l'act o - hydrothermique peut être couplee un effet cisal lement dans des traitements de lype cuisson extrusion - ainsi des traitements de quelques dizaines de sécondes en présence de 10 à 40 - il deau à des temperatures superieures à 200. C'et des press ons de c'établement de 20 MPa sont couramment utilisés pour préparer des ingrédients destinés à l'étaboration des sauces, potages, boissons, etc.



I give 153 m Can genients de conformation de la midor en la seti la cla tempera are

La structure des natoromo écules prine ques est également des sensible à l'action des traitements thermiques. Les unisches impliquées dans les structures sécondaires et tert aires des proteines étant genéralement de finible étargée coniques hydrogénes. Van der Waltist les traitements thermiques sont suscèptibles de les dissociés de taçon plus ou moins réversible et en consequence d'inditre de nouvelles saractures et foacionnaires. La désorganisation structurale peut entrainer un accroissement de hydrophobie de surface et une plus grande réactivité par démasquage des chai

nes laterales hydrophobes des acides amines et des groupements thiols par exemple des proteines denaturees presentent de nouve les caracteristiques physicochimiques et proprietes fonctionnel es itelles que l'aptitude à s'agreger ou à gelif er à temperature ambiante dans des conditions de pH et de force ionique defin es et la capacité à stabiliser des systèmes disperses de type emuision ou mousse.

Lors des traitements thermiques les nouvelles structures peuvent s'int tanement s'associer ou polymeriser du fait de leur reactivité acque : la ma trise de la fonction al sation thermo-induite des proteines nécessite une bonne conna ssance des différentes étapes de denaturation et de leur cinctique (figure 184), les modifications de structure secondaire et tertiaire saivent en general des cinctiques d'ordre alors que us prenomènes d'agregation ou de polymerisation présentent des cinctiques d'ordre 2 très dépendantes des conditions préssédent miques du milieu (pH torce ionique nature des électrolytes potentiel d'oxydoreduction, etc.; Les effets des traitements thermiques sur la fonctionnalité des proteines sont donc condition jes par l'intensité des traitements thermiques (coupe temps temperature), la concentration en proteires et leur envirennement ic mque. Comme dans le cas des amidons, l'application à des proteines à l'état natif ou denature de traitements de cisaillement haute pression associés eventuellement à des traitements thermiques permet de préparer une large gamme d'ingréd et sutuises comme analogues de tromage, de viande ou de poisson



Figure 184 - Denaturation agregation des pro-cines en fonction des traitements sub-s

2.2. Reticulation des macromolecuies

La reticulation des macromolecules consiste à creer de nouvelles la sons intramoleculaires ou intermoleculaires pour generer de nouvelles proprietes rheologiques ou pour ameriorer teur stabilité à des traitements technologiques tels que es traitements haute temperature esterilisation) ou à des conditions de milieu (pH acide) qui peuvent faciliter la rupture de l'aisons covalentes. La reticulation peut être realisée soit en exploitant l'inter reactivité des groupements fonctionnels de la macromolecule, soit par l'intermediaire de reactifs chimiques capables d'interagir avec un groupement fonctionne de la macromolecule.

Dans le domaine des polysaccharides de type amidon, la reticulation est obtenue à l'aide de reactifs bitonictionnels capables de reagir sur deux groupements hydroxyles, ces reactifs peuvent etre des chloro-epoxydes, des derives phosphates, des amydr des de diacides qui vont realiser des pontages intra- ou infermoleculaires tels que ceux représentes sur la figure 185

Figure 185 Reticulations des poissacchardes

Dans le cus des proteines l'inter reactivité des chaines l'iterales des acides ain nes offre d'Herentes possibilités de réficulation (figure 186).

les groupe neuts amides (glatamine l'asparagine) et les groupements carboxylic, es tacide glutamique ou aspartiquel peuvent interagir avec l'in-NH, de la lysine pour donner naissance à des isopeptides

la serine (phosphoserine) où la cyste ne peuvent par β elimination conduire a la formation de debydroalanine qui resgit avec des acides amines basiques (lysinu argin ne) où la cyste ne pour donner de la lysinoalanine de l'ornithia anine et de la lanthionine :

es eysteines peuvent former un pont d'sulture par oxydation ou, par attaque nucleophise d'un groupement thiel thiolate sur un pont d'sulture generer un nouveau pont disulture et un nouveau groupement thiol

la tyrosine peut se dimenser par condensation de deux groupements phenols

Figure 756 ■ Refer of this designate des parinteraction des chances are not nes nes des numbes.

Ces types de reticulation sons favorises saivant les cas dans des conditions ovy dans es ou par les tralle less thermiques lotsque les groupements al le es sont lon protones et les groupements al le sons forme de thill ares les sont donc plus librides a pH legerement e cas ni Cellispe d'interaction perniet de gére et de ni live les fonctionnilités mais présente quelques inconvenents d'ordre nutrition et car les nicivelles naisons formées ne sont plus tou ours biodégradibles. Ces phenomenes de reticulation sont plus les subsidionnent lors des traitements thermiques des produits alimentaires dont le phise situe legerement au dessus de la neutration.

Le gret age de groupements hydrophale ou hydrophobe, de caractère antomque ou cation que sur des polymères peut soit modifier leurs proprietes foite onnelles, soit ameliorer, eur stabilité aux confraintes themmiques et ou de cisail ement (figure 187).

Lie re A T = Creffige de groupements fonctionnels sur l'aux divi-

Dat's le cas des proteines, il est possible de greffer des groupements fonctionne si pour a ne forer leur solabilité et ou teurs promiétes, interfacir les autre des réactions faciles à nettre en de vire est basée sur la réact vite des amines (groupement à NII), de la ysine) vis à vis des carbons ls réducteurs des glacides (glucose lactose in 1 stose, maltodextrine).

2.4. Hydrogenation

I hydrogenation des bosons, toants concer à proveipalement deux types de bomojecides, les gorodes rédicteurs et les acides gras institures.

In reduction of mique designo-periorits carbonyles designicides eglates se galactose fractose transfore xylose martese factose etc. per act de preparer des polyals (sorbito) manuro, xy itoli factoral martiral etc.) qui presentem l'interet d'erre achivagene et non insel nogene, et sont par consequent at l'ses d'insiles produtes dietetiques.

It hydrogenet on the mique desire desires statures a pour chief formeign de nod for its proprie es plos ecoch in ques des mane es grasses un permit fant nota inner to regimentation des temperatures de fusion et la reduction de la sensirio de la respecto de la respector de la sensirio de la respecto de la respector de



11

Mise en œuvre des techniques séparatives

L. Protéines et peptides

II Po except ex sex

Les protenes de ait presentent des caracteristiques nutritionnelles, organo eptiques et technologiques qui en font des ingredients parta fement adaptes pour une large gamine d'appacations alimentaires (produits latticis cremes glacees, patisserie confiserie, charenterie, sauces et potages, boissons etc.) Ces proteines presentent une balance equi ibree en acides amines et ne generent pas de debiuts de gout ot, de confear dens les il mients et i les contiennent. Dans feur ensemble, les ingrecients lattiers presen ent de bonnes propriétes de réconstitution et une bonne solubit te à la neueri ité. Cependant certains traitements de preparation des ingrédients proteiques laitiers peuvent aderer feur solubilité. En general, les proteines laitières sont util isées pour leur aptitude à structurer l'éau du si ces al ments, leurs propriétes gelif ontes épar acid fication, par action de la présure ou lors d'un traitement therni été ou leurs propriétes intérfacirées (em distriante et moussante).

Par ai leurs, certaines proteines ou tragments proteiques presentent des activités biologiques ou physiologiques ;

activité norph nomi net que (β-casemorph ne fragment 60-70 de la caseine β)

activité à trity perfensive (casokiranes issus des caseines ets. et fo

activité antithrombétique (fragment (06-1,6 de la caseine k) ;

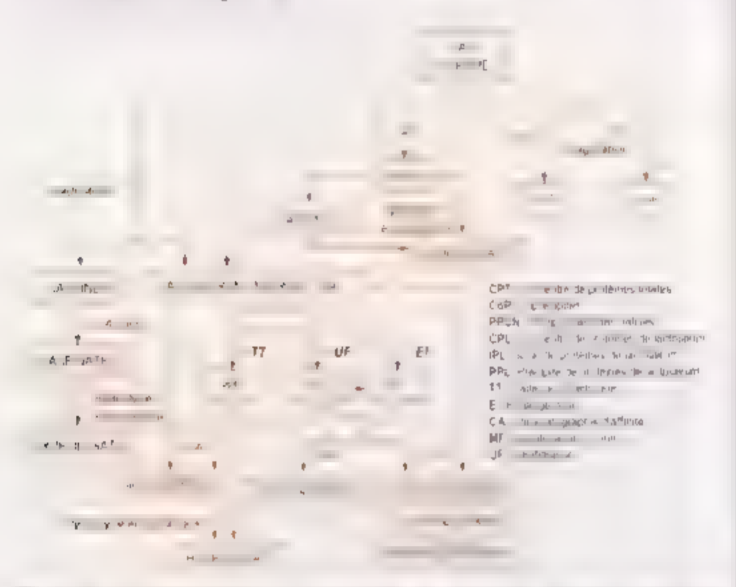
Betivite immunon odulante (fragments des caseines flet k)

activité bacteriostat que d'actoperoxydase l'actoferrine glycomacropept de, actoferrieine),

activité de transport adsorption des mineraux (phosphopeptides de la caseine αs , caseine β) ;

activité de protection de molécules hydrophobes (fi-lactoglobuline serum albumine bovine).

Le développement des techniques separatives et les connaissances acquises sur les caracteristiques physico-chimiques des proteines de lait ou de leurs hydrolysats ont permis l'avenement de nombreux procedes de parification bases sur des solubites différentielles en fonction du pril de la force ionique et ou de la temperature des différences de fairle de charge ou encore des affinites specifiques (effichapatre 9). En seliente general de fractionnement des principaux constituants proteiques du lait est donné sur la figure 188.



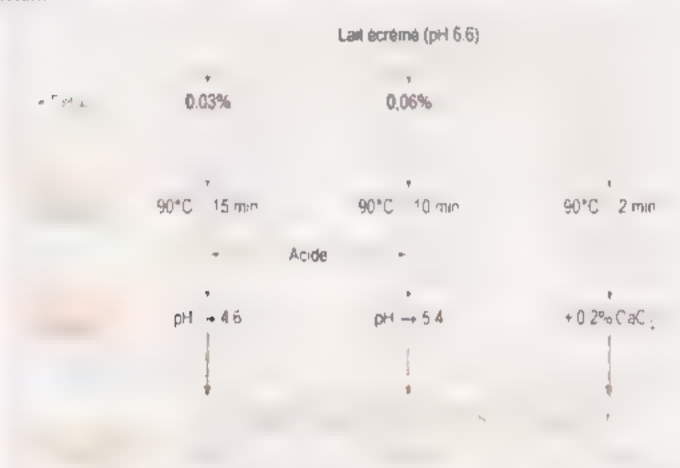
Lights XX Seaton a general du fractionne les Lees procupa ix conseniants profesences au in the

1.1.1. Concentrés de proteines totales

The concentres de protecties toldies soul incopilal ement cotenas a partir elliptical attachment except ser par precipitation despete les otales da attach par ultrafistration.

Les coprecipies sont classiquement in enus après trantement thermique 90 the pendent quelques in nois du lait cereme a son pH initate a rode denatater les proteines seriques. Enso te une acidine thom colou un ajout de culerant provocue agregation et la précipitation sin a toilées des caselves et des proteines seriques it gure 89. Les coprécipites peavent contenir des tenens en elle initiale et tois 0.8% p.p. movennes (1.5% environ ou elevées (2.3 à 3.%) servant es condiains de précipitation utilisées (p.) et qui utiles de cale um ai latees avant ou après combitément trefriques (2.3 à 3.%) servant es condiains projetification utilisées (p.) et qui utiles de cale um ai latees avant ou après combitément trefriques (2.3 à 3.6%) servant ou confidence projetification utilisées de pH laver se la location du cale in la case implexes projetifies et la sort bil su on des seis phosphocaleiques qui sent nots et mines dans le serum l'es rendements d'extraction des ci précipités de priteires clales du lait sont generit ament superieurs 3.90 ». L'eur solchi le dans realles la ble ci

inversement proportionne, e à leur teneur en ca coum , capendant les coprecipites peuven, être part ellement sotabilises à pH alcalin en présence de complevant du calcium.



ment thermique effectue un pH naturel du lait).

Les propriétes fonction elles des copies pites de protenes actues peuvent et alimel orees en madiciant le pH du lait cereme as intitrate nent thermique et alire 190). Des ci précipites partailer entise libres a pH nettres sont obtenus en appliquant un conteneunt comagne au l'interesse noisie i pH 7.7.8. Les complexes nix formes sont de plus pet le table et la précipitation i pH 4.6 per net de soi binaser le cale tint. Diratres procédés de labrication des coprée n'as me tent en œuvre les traitenents normagnes sur du lan céreme les se la des pH plus extremes (pH 3 ou 10. Quel que sont le procéde de labrication au lise les coprécipites soit sépares cu set un plus filtration sur tantis en decription au lise les coprécipites soit separes et set un foltration nucleur la servoir de ces mocédes soit d'une les a valoriser.

Lutraf litta in permet de concentrer les proteines fotiles du lait écreme sans centratation jusqu'il un facteur de concentration de l'ordre de 6 de qui correspond des concentrations en proteines de l'ordre de 18 % et à des tenecirs en proteines si, ribase seche de 6 n. 20 m. Au dela de ce facte in de concentration l'augnientation de viscosire du concentre entraine des per es de charges i importantes et des chates le debit de permeation. Pour accroitre le degre de parete des proteines concentrees. Lest nécessaire de récour na une diafi tration tel chap tre 9 § 2.2 m qui permet de réduire la leneur en factose et en mineraix sol, bies du concentre et d'obtenir des inarchients dont la teneur en proteines atteint jusqu'à 90 % sur base seche. L'orsque narchients dont la teneur en proteines atteint jusqu'à 90 % sur base seche. L'orsque narchients dont la teneur en proteines atteint jusqu'à 90 % sur base seche. L'orsque la filtration es realisse au pH du la concentre part du caleiram et de phosphore ce

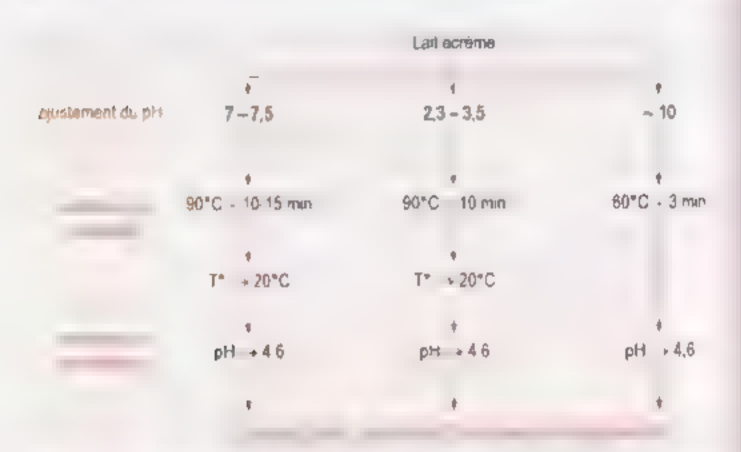


Figure 19th Procedes de fabrication des coprécip les caseines proteines so ables itro-ciment them space effectue à un pH différent du pH naturel du lait.

aux casemes est concentree sous forme de phosphate de calcium cel ordal (envron 32 mg de calcium par gramme de caseme). La teneur en calcium de concentre peut être reduite en abalissant le pH avant fatrat ou le qui permet de solubilise titre partie da phosphate de calcium colloidal. Cependant la moras bosne stabilise thermique et l'augmen a lon de viscosate qui resaitent de la baisse de pH au-dessols de 5 6 peuvent constituer des facteurs l'initiants de la filtration. Après futration les concentres de proteines totales sont pasteurises puis seches par illomisal. Durant ces etapes, une fraction de proteines seriques est denaturee. Cette fractes est d'aatam plus importante que la teneur en proteines da concentre est elevee les coproduit opermeati peut être concentre et seche. Les concentres obtenus par altituración presentent de que leures proprietes fonctionnelles que les coprecipites elle mode de concentration platfecte pas la structure des proteines, les caracieris ques de la phase solvante (pH force ionique) restant inchangees.

1.1.2. Cusemes totales (casemes casemates)

Les case les totales peuvent être obtenues à partir du la tecreme par destabsation des micelles de caselines soit par acidification (caseline acide), soit par acitos
de la présure (case ne présure). La conversion des caselines acides en case naix
s'obtent par neutransation. Ces modes de preparation modifient la tonction naix
des micelles de caselines natives du lait de qui est parfois considére comme ainconvenient ten fromagerie par exemple). La microtification () I am est une altenative permettant d'obtenir des phosphocaseines natives qui possedent les me nes
proprietes que les micelles de caseline du lait.

Les caseines acides sont obtenues par precipitation des case nes à leur pour isoelectrique (pH +.6) à l'aide d'agents biologiques (Bacteries lactiques), chimiques

final de precipitat on et la temperature d'acidif cation influent sur les rendements d'extraction et les proprietes des cascines acides. La fabrication de cascine acide par vote biologique (cascine lactique) s'effectue en batch et necessite l'emploi de tanks de grande capacite. Le la t ecreme et pasteurise est porte a une temperature proche de 25. C avant ensemencement avec des bacteries lactiques. Lorsque le pH atteint une valeur proche de 4,5 (après environ 15 heures de maturation), le coagullum est chauffe à 50-65. C pour favoriser l'agglomeration des cascines et mactiver les ferments lactiques. Pendant le temps de vidange du tank de maturation, l'acidité de la preparation peut encore evoluer et influencer ainsi la qual te de la preparation de la cascine factique (figure 191).

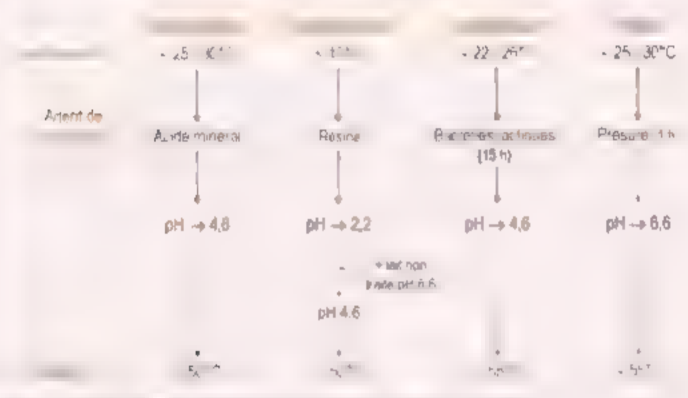


Figure 191 Procedes de fabrication des caseines acides et presure

L'utilisation d'ité des mineraix est beaucoup plus souple que celle d'igents binlog ques notamment en matière de choix de la temperature d'acid fication (qui affecte les propriétes des caseines acides) et de continuité du procede de précipitation des case nes. Les temperatures d'acidification inferieure à loi Ci favorisent les ngregats tins et de la ble charge minerale avois que les temperatures plus elevées (46-45. C), engendrent des agrégats plus grossiers et de charge minerale plus elevée. L'acide mineral est melange au lait ecreme prealablement ajuste à la temperature d'acidification souhaitée. L'orsque le plit affeint une valeur proché de 4-3-4,4, le me angé est chaliffe à 45-55. C pour induire la floculation des caseines (figure 197)

L'inconvenient majour resultant de la destabil sation des micelles de case ne par nacidifiant enimique oa biologique est l'obtention d'un lactoserum fres acide, riche en mineraux et d'ificile à valor ser. Une alterna eve est l'utilisation du resines en echange d'ions qui liberent dans le milieu des protons assurant la destabil sation des micelles de caseines sans apport d'anions solubles. Paralle ement le les fixent une partie des cations ce qui diminue cons derablement la charge minerate du factoserum. Les resines sont utilisées soit pour indu re une acidif cat on partielle du fait

comme (pt l 5.2) qui apres separation des resines est completee par une acidificat o chimique jusqu'à pH 4.6 soit pour abaisser le pH da lait jusqu'à 2.5 qui est ensu le melange avec du lait ecreme (pl l 6.6) atin d'attendre le pH de precipitation des caseines (fig. re 191). le lait acidifie doit etre separe de la resine avant precipitation des caseines. Les serums àcides ainsi obtenus sont l'intiement in neralises, ce qui facilité leur valorisation.

Le mode de preparation de la case ne presure derive de la fabrication des frimages à pate duite. Les disertes sont destabilisées en présence de chy nos ne entron 30.35. C. Après coagalation, le gel est découpé et casalte à enviren 60. C par injection directe de vipear pour mactiver l'enzy me et permettre l'expuision de serum (figure 191). Les pripriètes de la caseme près re différent de ce les obtentes par près patition acide car ces dern'eres contiennent le phosphate de circ un co toidal. La caseme présure est insoluble à pH neutre à moins d'etre dispersée el présence d'un complexant du caleium.

Quel que soit leur mode de preparation, es easer les icide factique ou presincisont separces du factoserum par l'étration sur tantas nu décantation. L'assistrations à l'eau entre 50 et 60. Ci pour eliminer les proteines su ques le factose et es nu ter nux solubles residuels, sectices avec de l'air a environ 160. Ci sur lit Huidise et entre brovees. Notons que le sorubidisation incomplete du phospha e de calendate cours de l'aci d'heatro le tara le one remontée de pril pendant les operations de l'avage et une baisse de rendement d'extruction.

Les casernes de des sets insorables dans leanité às peuventietre solubilisées patiel cinent on totalerse, tiplat och version en cascitates de soit, milde potass em ellide caleium. La perfe sa ou de la casen e acide s'e fee re plu apport d'ane pase Evid existe de souium de petass am ou de concum ras me sespensión de case nes reconstituee à une te eur en proteires de 25 (capité 92 la naison de l' so tive standardight du la cineriu acide et el restade el cela folical latte es el necialità pour lead in selforme une pel tead pe dice à la surface des au ce es qui raient l' persetrate nice la solution i en me. A un un broyage fin es inauja e al nicacción the late in accide contact avec be solution near a fla convers of delicities ne concase nate slace supagne d'une forte augmentation de viscos le notamine il par si ci ensidurense nate de sodiami i certe ancia e finici pest et e l'innecipa i recroisser et l' de la temperature a 3550 Ci ce qui permet qua ement de preparer le cascinete de sod um ac sechage par a om sation. Pour a preparation dire iser ale de calejim. I temper ture neid it has depasser and tipen timt a derect do traitime trains deslet a critation dubige. I cau a outee pour nettre en suspersion la case ne avaconversion en case nate doit ensu to etro o immedico qui una norte le cout de produe on de l'ingredient. Pour d'a n'uei ce ce it une alternative e psisse à secter sar desente sattriboni un me ange de caserne neide denear en prose ne proche de tiet de carbona e de sod ani. Na CO y l'es qualites intritio inclaes et foncilionie les des casemates obtentes pars du seconde par attir or sont diferences de cel es obtenues lors d'un sechage par atomisation.

La microt litration de la trecreme (diametric des porcs de la membrane. La miliassociée à une distribution permet d'obtenir des concentres pouvant contenir dis qua 95% de phosphocaseme native fin raison de eur pH (neutro) et de eur faible charge minerale les coprode its obtenus dans le cas de la microt diration du lait obtenus.

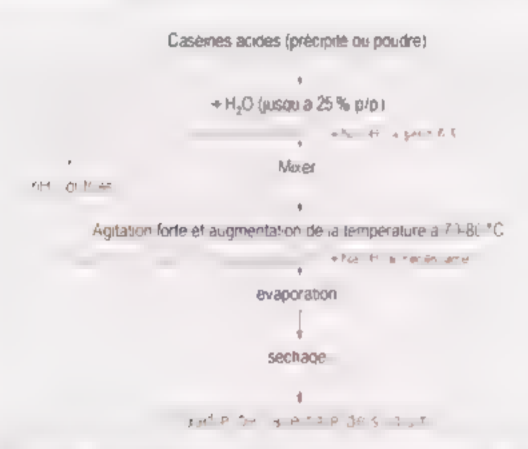


Figure 1.42 @ Priscede de transformation de la case ne acide en case nate de sodiom.

de la coagalation enzy matique sont plas faciles à valoriser que convissas de la chagulation acide des caseines.

1.1.3. Proteines solubles totales

Les prote nes seriques sont principalement issues des factisern ns de fromaçor e ou de clise nerie le les peuvent egli ément être obtenues à partir d'un microf limit de les ecrenie. Le ir concentration s'effect le par ultrafiltration et leur extraction i de le resines echangeese d'uns fil est également possible de les reciperer après denaturation thermique.

Lorse Teles sont denaturees les protenes du actoserun sont use thes a le a nome socieen que optil à 5 à 5 cm nome not autraitement them en einterse (of the wan 3 à 5 min comme de autraitement ou pflichte 4.5 et 5 o permet de precipiter virus sérimes protentes qui sont reciperees par decaration or centrifagation. Le procipit est ensure avent leau pour chiminer les seis et le lucose menus dans les interstices des agregaits prits seche sur at fluid seil es proteines ser ques obtenues pur denaturation them aque sont gener illement cittle des a resolutifical en si le pH offuse posit le trantement them que est super eur a 6, circla formation d'altregats par interactions covalentes des nodes a nines soutres est alors favorisée. La solibilité des proteines seriques peu etre améliere en ren isant en traitement them que à pH 2.5-3.5 suiva d'un au stement du pH entre 4.5 et 5 car les agregats, ormes sont plus fins. Capendint, eur récuperation est plus à fluile ce qui réduit les rendements d'extraction.

Con rairement la traitement precedent. La trafiliration preserve l'étation fillet les propriétes nutritionne les et téchnologiques or lane les des proteines seriques. La lancit en proteines ser ques par rapport à la mattere seche varie de 35 à 85 miselon.

the physical species with species oppositely and the fact

le facteur de reduction volumique applique et l'introduction eventuelle d'une étaps de diafritration. La limite de concentration imposee par l'aug nomation de la viscostle intervient lersque, a concentration en proteines atteint 15 % cost peurque il est diffici e d'obten r des concentres de proteines seriques à teneur en proteire. Ser base seehe superioure a 65 % par utirati tration simple. Pour y parve in all conecessoire de recourir à la diat tiration qui permet de redu re la quant te de lactos et de in neraux solubles du reteir at. Quoi qu'il en sont la mai ere grasse resideel e du serum provenant essentiel ement de la membrene du globale pras est soumise au meme lacteur de concentration que les profeines seriques, ce qui limite la pure c des concentres de proteines seriques à environ 85 %. De plus la matière grasse residue le contribce aux phenomenes, ionitants du transfert de matière au travers de at membrane et deprecie les propriétes fo sommittes de l'ingred ent en rentran les competition avec les proteines scriques pour l'interface air cau. Par ai leurs, et cles sens ble à l'axydation et peut engendrer des claveurs indestrables qui cours de cetreposage des poudres. La teneur en ma lete grasse peut être redu te en approquiun traticment thermocalcique o un serum ajus cia un pH proche de la neutre atci-(6.5.7,5). In presence de calcium et a 50. C. les lipides membrihaires des globales grits phosphoglycoproteines et phospho ipides) forment des agregats qui sent a ois entrurés par microfiltration ou centrifugation.

La chromatographie d'échange d'ions permet d'obtenir des isolats de prote les ser ques dont la teneor en proteines est superieure à 96 %. Dans le procede Spite ros l'illes proteines du lactoserum chargées negativen ent à pH 6.5 (β- actoglobu dité, to-actalbamine) sont retenues sur une resine en ce lange d'amons. Le lactose et les proteines du lactoseram chargées positivement à pH 6.5 (environ 10 % des proteines du lactoseram) triversent la resine saits être retenus. Par n'odifical cas des conditions de solvant (d'in nution do pH acgmentation de la force origae), les proteines presi à ement fixées sur la resine en échange d'anions sont claces. Elles sent ensurée concentrées par ultrati tration avant d'etre sechées. Le montage en serie d'une resine d'échange d'anions per not de récuperer sur la seconde les proteines du factoseram chargées postivement à pH 6.6 (lactofetrine liminunoglobuline et lactoperexistase).

1.1.1. Proteines individuelles

Certaines prote nes ou tragments de proteines du la tipresentent des proprietes na ritionnelles, biologiques ou technologiques specifiques qui l'est interessant d'ex plotter. Des procedures de purification ont été developpées pour la preparation de ces ingredients destines à des applications à forte valeur aj acce. La separation des différentes casemes du aut (α sl. α s.2 β - κ) constitue le point de départ de la preparation de pept des participiers. Des procedures de purification ont également été mises en place pour fractionner des proteines majeures du lactoserum. Bilactoglobuline et α -facta humine) et pour isoler les proteines mineures telles la lactoferrine à factoperoxydase ou encore les immunoglebulines qui présentent des activités biologiques.

A basse temperature, la caseine β a tendance à se dissocier de la micel e de caseines par affaiblissement des liaisons hydrophobes. Ainsi en realisant la microfi tra

and the second of the second o

tion d'une solution de casemates ajustee à 2. C. les mice les de caseines appairries en case ne β sont concentrées dans le retentat tandis qu'une partie de la caseine β passe dans le microf ltrat. Cette dern éré est ensuite concentrée par ultrafiltration à 40° C (figure 193). Une autre voie consiste à précipiter à froid, en condition de faite force ion que et à pH 4,6, les case nes αs et κ. Dans ces conditions, la caseine β est maintenue en solution et aisement isolée.

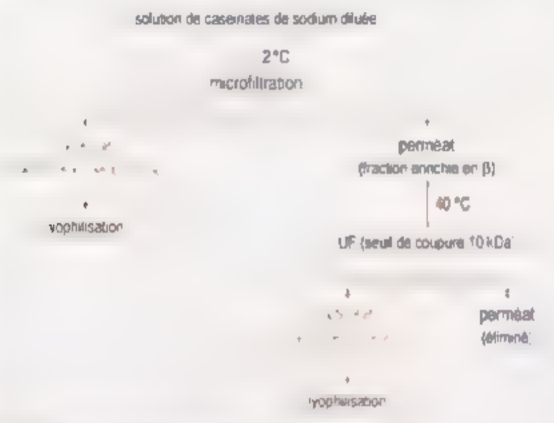


Figure 193 Procede de separation des case nos

I a separat on des proteines maieures du lactoserum (β-lactoglobu me et α-laca bumpne) s'effective soit par chrom itographic en echange d'ons soit par precipiast on selective de l'aslactada mine. De façon generale la β-lactoglobul ne s'adsorbe plus fortement que les autres proteines seriques sur les resines en echange d'un oris. En condition de chargement compet til la β-lactoglobulme deplace l'α-lactifique in le sur l'echangeur la (t'i ac a bampne est a oris e uée tandis que la β-lactoglobulme line se concentre sur l'écha geur. Après l'ivage de la colonne la β-lactoglobulme est clace en modificant les caracteristiques de la phase cil ante (modification de pH où ajout de sels).

I se autre procedure est basce sor les proprietes d'agregation de l'u lactaitemine a pH ac de cinter cur à 41 et à 55. Ci (figure 194). Dans les conditions physiologiques — (c-lacta hamme tixe un son calcium qui est libere de la proteine pour des valeurs de pH in encures à 4. L'apo-lactalbumine (depours de de calcium) se denature et s'agrege de manière revers the lors d'une e existion de la temperature entre 50 et 60. Ci es conditions n'affectent pas la fil actoglobulme qui reste se luble. Les agregats d'u-lacta bum ne sont recuperes par centrifugation ou par microfi tration. L'a-lactalbumine retrouve sa conformation initiale par at gmentation de pH et baisse de la temperature.

Contra rement aux prote nes ma cures du lactoserum, la lactoferrine et la lactoperoxydase possedent une charge positive a pH neutre. Leur extraction est realisée

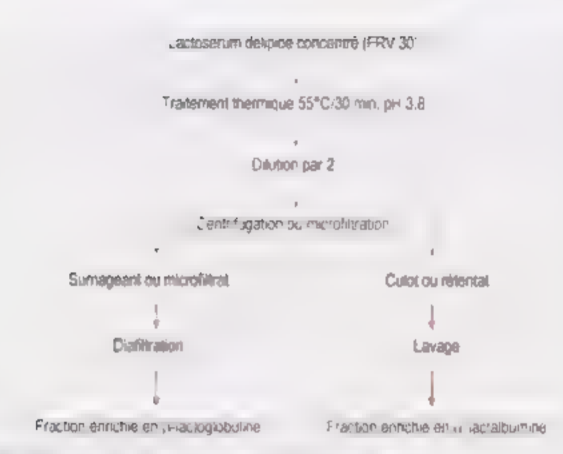


Figure 194 Procede de fractionnement de la lactalburbane

par abromatographie en échange de cations. Les deux proteilles sont récupérees par élation sequent e le . Des factions enrichies en inmininglobalines sont également obtenues par extraction à partir du colostrum.

1.1.5. Peptides broactifs

Les peptides bioactifs sont definis comme des fragments de profesies ayant inmpact posi it sur les fonctions de l'organisme et sur la sante (action sur les systemes cardiovasculaire, digestif, immaniture, nerveux, reduction des risques de maladie chronique etc.) De nombreux pept des bicactifs ont etc identifies da s les hydrolysats de proteines la tieres ou les produits, aituers fermentes. Industrie emera, i s sont generes à partir des proteines de la 1s (en melange ou indiv dualisées). par hydrolyse enzymatique à l'aide d'enzymes d'eastives (pepsine, Trypsine o de prefeases extra les de micro-organismes et de plantes ou encore par des microorganismes proteoly figures tees derniers sont toutefois moins souvent ut lises) L'hydrolyse enzymatique peut s'effectuer en continu dans des reacteurs couples a une membrane d'ultrafiltration qui permet d'eliminer les produits d'hydro vs. du reacteur enzymatique au cours de la reaction alors que l'enzyme et le substrat restent confines dans an volume restreint (cf chapitre 10 § 133) Le rappor. enzyme substratile pH la temperature et le temps d'hydrolyse sont les principates factours pour controler relative d'hydrolyse. Les hydroxysats sont ensulte fractionnes en se basant sur les caracteristiques physico-chimiques des peptides (ta lle, charge hydrophobie affinite specifique) Par exemple la separation et la parification des phosphopeptides sont basees sur leur propriete à chefater le calcium, et donc a s'agreger tous en restant solubles, ce qui permet de les separer des peptides non phosphoryles par ultratilitration.

12 Extra optibilisozyma a a tractica c

Parmi les nombreuses proteines d'œuf seul le lysozyme est extrait industriel ement pour des applications dans le domaine agroal,mentaire et pharmaceutique ou l'est atilise pour ses propriétes antibactériennes. Pour l'extraction, les propriétes basiques du lysozyme sont mises à profit. Son pH₁ de 11 rui confére une charge positive au pH du blanc d'œuf et un comportement marginal par rapport aux autres proteines contenues dans le blanc d'œuf (proteines essent element acides et chargées négativement).

Le lysozyme peut être extrait par precipitation selective sous l'action combinée d'une neutral saiton a pH 10 qui permet de se rapprocher du pH du lysozyme et d'un ajout de NaC J (5 %). L'inconvenient majeur d'un tel procede est qu'il genere un coprodint, le blane d'euf delysozyme fortement deprecie en raison de sa concentration en sel

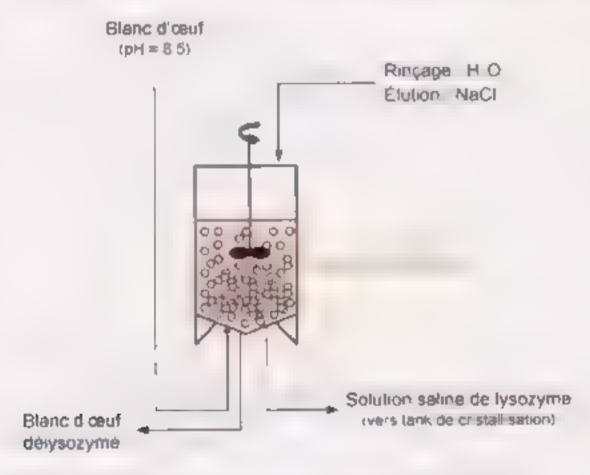


Figure 195 - Procede d'extraction du issozsme a partir du blanc d'œuf

L'extraction du lysozyme a partir de blanc d'œut peut egalement s'effectuer par echange d'ons (figure 195). Le blanc d'œut ajuste a pH 8.5 à l'aide d'icide citrique est introduit par sa partie inférieure dans une cove d'extraction contenant la res ne d'echange de cations. L'agitation de la cuve d'extraction permet de mainten rues billes de resine en suspension dans le blanc d'œut et d'optimiser la fivation du lysozyme. Après que ques minutes d'agitation le blanc d'œuf delysozyme est evacue par le bas de la cuve d'extraction et les billes de resine sont rincces à l'eau. La cuve d'extraction est alors al mentee par une solution sal ne af n de decrocher le ysozyme des billes de resine et ainsi assurer son elution. Le rendement d'extraction peut être ameliore en realisant deux on trois batchs successifs (cf. chapitre 9, § 3.2.2.). La solution sa une contenant le lysozyme, mais aussi des proteines conta-

Married to the Afrika give high mathematic pair on their

in mantes, est alors dirigee vets un tank qui sera uti ise pour assurer la crista I sa tion du Ivsozyme et augmenter son taux de purcte. Pour la cristalisation du ysozyme le pH de la solution est a uste a environ. O tivee de la se ode. La cristalisation est declenchée par ajout de fins cristaux de Ivsozyme issus d'une cristalisation précédente et la solution sa me est progressivement réfroidle. Après une dizable d'heures, les cristaux de Ivsozyme sont separes de la solution sa me par l'hration sar li tre-presse. Plus eurs eveles de se lan I sano i du galeau de cristaux de Ivsozyme a pH l'égérentent ac de tenviron 6) et à une temperature de 20. C saivie d'une touve le cristall sation à pH. O peuvent être pratiques afin d'el miner les proteines contaminantes residuelles et d'amel orer la purcte du Ivsozyme. L'orsque ce le c'est satisfaisai te lle galeau de avsozyme est solabilise à pH au de cenviron 3) à l'a de d'HC1 concentre par ultrafiltration puis seche sous forme de ca ornydrate.

1.3. Extraction de la gelatine

La gentine est obteaux a partir da collagene de la peau et des os d'animaiss comine le porcile mou un le poulet je bieut, n'als aussi les polssons. Les peaux soit generalement raitées directement après un simple découpage et lavage tand sique les os gras do vent au prestable être débarrasses de leur grasse et lesidus ce vande par un lavage à l'eau chaude. Après sechage la traction in nérale des les degralsses (principalement le phosphate de calcium) est el nimée. La deminérantisation est real sec dans des batteries d'extraction à contre-courain par de l'acide chlorosdrique. Los deminéraise ou osseme la une stracture assot pire et n'es constitue que de n'unere organique (le collagene), il constitue à matière première pour l'extraction de la gelatine. Le phosphate de caiciam est quant à un récupere par précipitation à la chaux.

L'existe phisieurs procedes d'exiraction pour la preparation de la gelatifie commerciale. Les deux principaix se distinguent par le pretraitement des mai eres premieres et engendrent des gelatines aux fonctionna ites différentes (i gure 196). L'utilisation d'un procede acide de pretraitement des mai eres prein eres genere une gelatine de type A alors qu'un procede alca in genere une gelatine de type B. Certaires matteres premières sont plus adaptées à un seul des procedes d'autres supportent les deux :

le procède ac de est principalement at l'se pour le pretra teme it des peaux de porc et dans une moindre mesure de l'osseine, il est realise en plengeant la matière première dans une soliation acide (ELL HISO), etc.) pendant pius curs teures a temperature a nivante. Elle subit ensuite des lavages à realise et son pluest a uste autour de 4 de extraction de la gelatine se tait à partir de ce sobstrat à l'éau chaude (cuisson).

le procede alcalin consiste en un pretra tement de la matiere première (osse ne ou rognore) par un alcal ni, generalement la chauxi pendant plusieurs semalnes a temperature ambiante atin d'assurer la solub lisation de constituants autres que le collagene (xeratine globul nes pigments, mucopo ysaccharides etc.). A la fin du chautage, l'excedent de chaux est etimine par lavage et le pH est alors ajuste au voisinage de la neutra ité avant de realiser l'operation de cuisson pour solubiliser la gelatine.

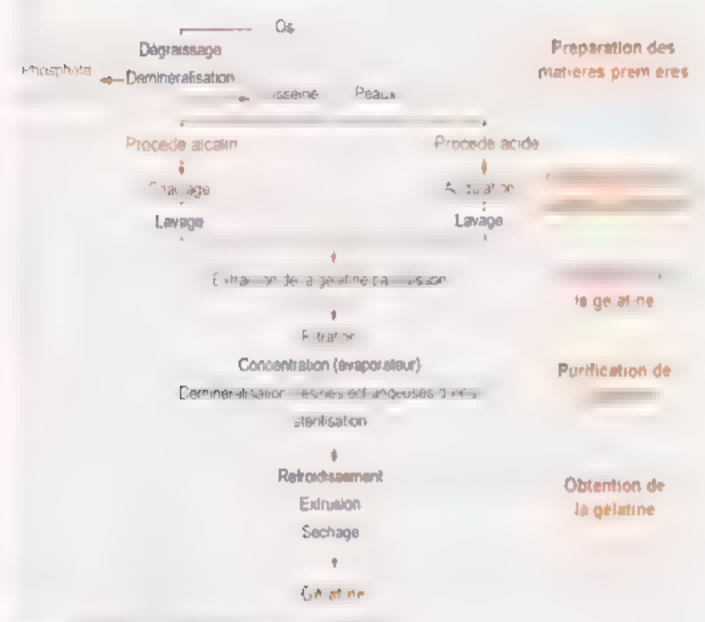


Figure 196 Procede d'extract on de la gelatine

A partir de l'operation de caisson, la gelatine issue d'an pretraitement alcalm ou acide des matieres pren ières subit les memes operations technolog ques il ors de la cuisson, la gelatine est solubir isce tandis que les autres proteines où mucoides s'insolubirasent, est separce des collo des insolubles par foltration puis debarrassee de ses matieres minerales par passage au travers de resines echangeases d'ions avant d'ere ster lisée à 140. C. La solution ster l'sée est alers retrordie brilla ement atin d'assurer, la gelification de la gelatine qui est extrodée au travers d'une finère et déposée sur tap s'inétals que pour être sechée en continu par soutflage d'air chaud sans provoquer la fusion du gel.

1.4. Proteines végetales

Commercialisces sous forme de tarines, concentres ou iso ats, les proteines vegetales sont issues de matières premières très diverses. Il peut s'agir de graines ou de produits derives des graines de cereales, de legimineuses, d'oleagineux, ou encore d'autres organes végetaux (tabéreule feuille tige). Les farines sont obtenues après décorticage brovage et delipidat on des matières premières. Elles sont appairvries en cel ulose, amidon et huile, et ont une feneur protesque generalement comprise entre 50 et 60 %. L'entrehissement des farines en proteines se fait par extraction

En generaliegt o in geleicher eigette stat merbet mille mig agt eine eines

de composes non proteiques solubles dans l'eau ou certains solvants hydro-alcorliques. Les teneurs en proteines des concentres oscillent entre 60 et 80 %. Les isolats deneurs en proteines superieures à 80 %) sont obtenus par extraction se ective directe (cas du giuten) ou après solubilisation (majorité des proteines végetales) de la matière proteique contenue dans les farines (figure 197).



Figure 197 - Schema general de preparation des farmes, concentres et isolats (d'apres Berot et Davin, 1985).

L'elaboration des farines comprend l'elimination des parties externes des graines, generalement pauvres en proteines et riches en cellulose. Les cereales sont par exemple broyces pour separer l'amande des enveloppes survant un procedu emprunte à la meunerie et les legumineuses telles que le pois sont décortiques par passage sur ext indres canneles. L'amande est ensuite broyée et sa mouture est fractionnée dans un cyclone en une fraction grossière ent chie en amidon et une traction plus fine enrichie en proteine. I nfin, l'extraction de l'haue par solvair est precedee d'une extraction par pression dans le cas des graines oleagineuses (cf. § 3.1.1). Les tourteaux desorvantes sont alors transformes en farincs.

La preparation des farines enrichies en proteines (concentres) consiste à éparer les farines des composes solubles dans l'eau ou certains solvants hydro-alcooliques tout en maintenant les proteines dans la traction insoluble. Les composes extraits sont les sucres s'mples, les acides amines, les mineraux en particulier lies aux phytates, mais aussi des facteurs antinutritionnels et des composes colores ou responsables de gout ou flaveur indestrables. Les composes parietaux de nature hemicellulosique ou pectique

restent associes à la fraction protesque dans les concentres. Afro de ni minuser les pertes en proteines dans l'eau. l'extraction des composes solubles s'effectue generalement à un pH proche du pH_i moven des proteines (par exemple à pH àcide pour la preparation des concentres de proteines de sola) ou en dan nuant la constante dielectrique du milieu par ajout d'alcool. Après plusieurs bains acides ou hydroa cooliques pour épaser, à tarine en composes solubles, la suspension est centrifugele, netáralisée et sechée.

La preparation des iso ats consiste à isoler specifiquement la fraction proteique à partir de la matière première complexe. Les proteines issues du materiel vegetal dar ne, tabéreule, teint est sont dans un premier temps soli bil sees à pH neutre ou egérement à cal n'et separces de la traction insolubles par décantation, centritagation ou filtration avant d'etre récupérees spec fiquement en exploitant avantageusement leurs propriétes physico-chimiques. Les proteines sont generalement précipitées en modifiant les conditions physico-chimiques du milieu (pH, torce ion que, constante diélectrique du milieu, température), sans affecter les autres composes solubles. L'est également possible de loi er sur la différence de faille (ultratification) ou de charge (echange d'ons) des elements solubles à séparci

Dans le cas du soja les proteines sont solubilisées à pH alcabit (8-9). Les composes insolubles et l'breux sont elimines par contribugation ou filtration. En dimnaint le p-I de la solution contenant les proteines solubilisées autour de 4.5, les prote nes majeures du soja (glycimine et β-conglyc ninc) précipitent. Le precipité est lavé, neutralisé et seche.

Dans le cas de la separation da glaten et de l'amidon de bie la fattine est me angec avec de l'eau at n'de favoriser, à formation d'agregats de glaten de grande taille qui se separe physiquement de l'amidon. In effet, le glaten fait exception car les proteines sont nature lement peu solubles dans l'eau et out tendance à se rassembler indépend, n'n ent des autres composes. I amidon est separe du glaten à l'aide d'un decenteur ou d'an hydrocyclone. A ce stade le glaten qui forme auc masse cohesive est lavé puis séché.

2. Glucides

2.1. Succharose

Le saccharose constitue d'une molecule de glucose et d'une molecule de fructose (figure 198), est le plas repandu des glucides ; c'est pourquoi il est devena synonyme de sacre dans le langage courant. Il est produit par photosynthèse par un certain nombre de plantes sacchar feres, parmi lesquelles la canne à sacre et la betterave sucricre dont on l'extrait industrieilement. La betterave accumule le saccharose au niveau de sairae ne. Elle peut contenir de 15 à 20 % de sucre se on les varietes. La canne à sucre accumule le sucre dans sa tige. Sa teneur en sucre varie de 11 à 18 % se on l'espece le climat, le terrain et sa maturité. Dans les deux cas, la transformation du végetal doit intervenir immédialement après récoûte, car la teneur en sucre diminue rapidement en raise nide son utilisation par le metabolisme de la plante.

Le saccharose fait partie des constituants qui peuvent être obtenus industriellement à haut degre de purete et à faible coût, sa separation des autres constituants de la betterave ou de la canne fait intervenir une succession d'operations unitaires. Cette industrie genere de nombreux coproduits qui sont valorises sous forme ou cool, d'engrais, en alimentation animale, ou encore comme source d'énergle. Considéraire utilisation permet à l'industrie sucrière de minimiser sa consommatent permet à l'industrie sucrière de minimiser sa consommatenergétique.

Les grandes etapes de l'obtention du sucre sont l'extraction et le ratfinage de dernier est commun au sucre de canne et au sucre de betterave. En revanche premières étapes d'extraction différent selon le végetal d'origine.

ti gare 198 | i ormule chimique du saccharose

2.1.1. Obtennon des jus bruts

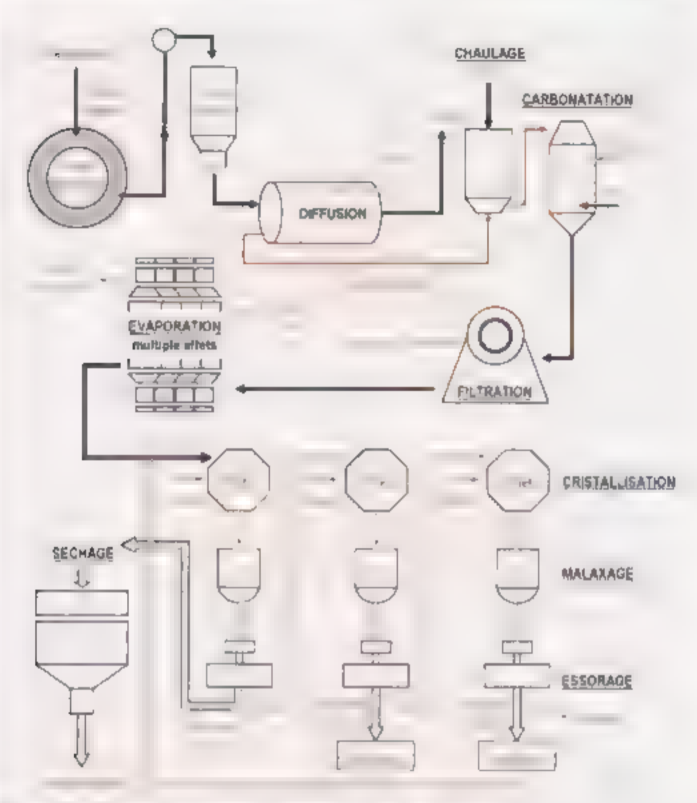
2111 Par diffusion

Une racine de betterave comprend 25 % de matiere seche repartie en 12 paroi cellula re insolable 23 % de sucre et 10 % de matieres so ables. Le sucre contenu dans les callales de la racine de betterave est extrait par diffusion et solamitisation dans l'éau chaude (figure 199).

Le plienen ene de diffusion est decrit par la lo, de l'ek tel chapitre 9 de premoer volume), qui exprime la quantité de malière di Tusante par unité de femps c to set on du coeff cient de diffusion D, de la suiface d'échange et du grad e u ce concentration on solute. Ces deux dermiers facteurs constituent, es æviers pricepaux sur lesquels il est possible d'intervenir pour optimiser l'extraction du secre A fist la première étape consiste à découper les belteraves en cosselles, fines lance res de 5 à 6 cm de long en forme de faithere, afin d'accroître la vitesse d'extractien augnienta it la surface de contact entre la matiere première et le solvant. P ailleurs, la circulation des cossettes et de leau dans le diffuseur s'effectue à conticourant al 11 d'ame torer le rendement d'extraction en maintenant le gracient ex concentration entre le justet les cossettes. Le pis obienu en fête du diffuseur est une solution de couleur brun grisatre, opalescente à environ 15 % de mattere secte Ele est legerement ac de (pH 6.0) et consient de 13 à 4 % de sucre pour 1 à 2 d impureres organiques (proteines, pectines, autres sucres, acides organiques) e minerales (se side sodium, de potassium de calcium de magnesium et au resi, filquede du diffuseur, on recupere les cossettes épuisees en sucre sois forme de popes. Elles scront valorisees en aumentation an maie

2112 Par brivage pressage

Le procede de diffusion est difficilement appacable à la canne à sucre completenu de sa richesse en fibre. Le sucre de canne est extrait par brovage et pressage



Egunt 199 - Schema d'extraction du sacre de betterave

des cannes (tigure 200). Les cannes lavees passent dans des « coupe cannes » qui es debitent en morceaux de 10 cm de long et 4 mm de diametre " ces morceaux sont broves et detibres à l'aide d'un moulin constitue de deux exhindres à rainures, pais haches par un schredder qui acheve la des megration de la canne afin de taci-liter l'extraction du jus. Les morceaux de canne passent ensu te dans une batterie de moulins (4 à 6) montes en serie chacun étant constitue de trois extindres horizontaux mentes en triang e tournant lentement (4 à 6 tours par minute). La canne est d'abord pressee entre le extindre interieur d'entrée et le extindre superieur puis entre ce dernier et le cylindre infer eur de sorbe "cile sabit donc deux pressages par mou in. A la sortie du premier moi lin, la canne ecrasee appelée bagasse est reprise et envoyée au second moul n'et ainsi de suite jusqu'au dernier. Après le passage dans le premier mou in, on facilité l'extraction du jus par un procéde dit d'imbibi-

tion. It consists a arroser dean la bagasse ce qui a pour effet de difuer le ius sacre residuel et d'ame lorer l'efficacité du pressage. Y la sortie du dernier moulin la bagasse represente 20 à 3.1% de la masse de la canné et contiem 48 à 5.1% d'humi die Efficientstitus generalement le seur combastible de la sucreme en raison de son pouvoir calorif que tres érève (17.000 k3 kg., la l'état seu).

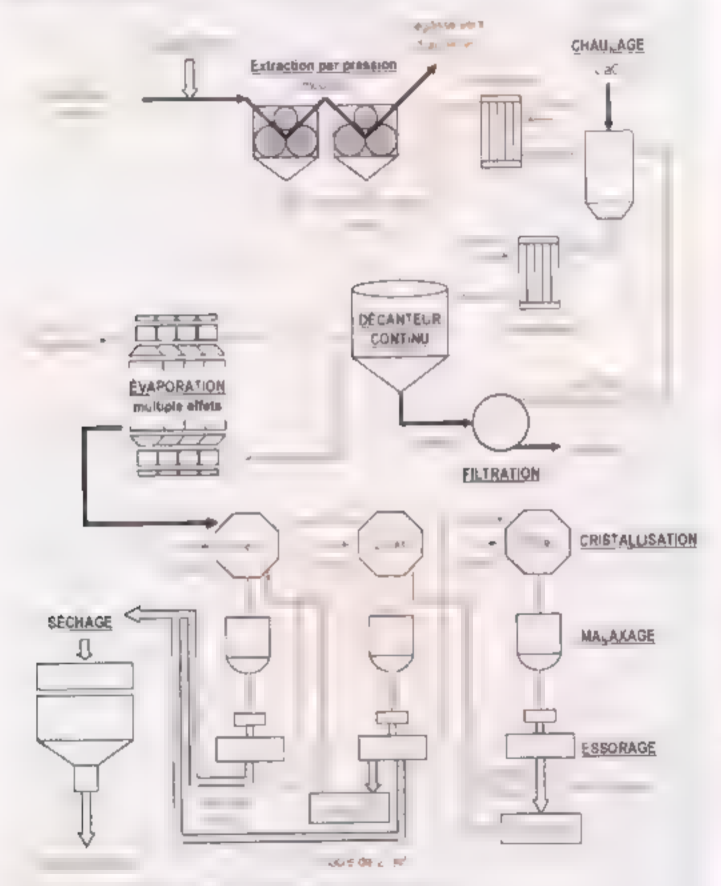


Figure 700 - Schema d'extraction du sucre de canne

Le jus recacilli au dessous du moulm est appete 16300. Il est trouble de couleur ailant du jaune verdatre au brun fonce. Sa composition et sa qualite varient en fonction de la variete et de la qualite de la canne mais en movenne il concient de 80 à 85 % d'eau 10 a 8 % de saccharose, 0 3 a 3 % de sucres reducteurs et 0.7 à 3 % d'autres composes organiques (terre et particules ligneuses) et inorganiques

21. Epuration des jus

L'eparat on du us de betternye se fait en deux étapes le chaulage, qui a pour objectif de précipiter une partie des imparetes en formant avec elles des sels de carciarn insolubles dans l'eau et la carbonatation qui permet de précipiter la chaux en exces. Le chai lige s'effectue en deux étapes afin de min miser la quantité de chaux lisée le préchaulage qui représente environ 20 % de l'a out total de chaux, consiste en une alcalinisation progressive du jus de diffusion (pH final de 1.5) afin de précipiter select vément certaines impurétes facides, sucres invertis, matteres azotées, cations bi et trivaicnts sous forme d'hydroxydes, sulfates ou phosphates sous forme de sels insolubles de ca cram), le jus chauffe à 85 °C est envoye dans les bacs de chautage ou le complement de la Chaux est ajoute de façon mass ve, ce qui permet la dégradation des substances azotées (formation de seis insolubles de ca crum et d'ammontaque) et des sacrès réducteurs (formation de molécules encorantes et d'acide lactique).

La cirbonatation s'effectae en deix étapes successives de carbonatation-fi tration. Le jus chaule est rechauffe et sabit tout d'abord un birbotage de dioxyde de corbone. La première étape de carbonatation à pour objectif de précipiter la chaux en exces sous forme de carbonate de calcium. Sa format on étant très exothermique elle per net para lelement d'évaporer une part e de l'eau du us. Par ailleurs, les mo écules colerantes provenant de la décomposition des sucres réducteors s'adsorhent sur les cristaix de carbonate na ssants. Afin d'éviter la dissolution des impurétes le jus est maintenu à un plf de 11.2 i l'est à ors fibre en un jus clair dit de première carbonatat on. Les impuretes précipitées par la chaux et ou adsorbées sa r les cristaix de carbonate de calcium récumes) sont retenues par fiftration. Les insolables sont laves à l'eau pour récaperer le sacre qui les impréçue. Leau de lavage est ensurte utilisée pour d'ssoudre la chaux vive et former le la tide chaux, tandis que les insolubles residues sont valor ses comme amendement calcaire.

Le us de première carbonatation rechautle à 95. Cis, bit alors une seconde catbonatation afin de precipiter la chaux encore presente. Le pH fina est d'environ
9,2. Avant concentration se jus ainsi épure est décalcité sur res nes échangeuses de
cations afin d'eviter l'entartrage des tubes de l'evaporateur, et décolore en présence
de sultites (SO₂). A ce stade environ 30.2 des impuretes ont été c'im necs et la
parete du les est de l'ordre de 93.5 sur base seche. Le jus épure est une solation
sacrée i ripide de couleur jaune pa lle contenant environ 86.5 d'eau, 13.5 de sucré
et 1.8 d'impuretes dissoutes. Ces impuretes différent de ce, es du jus de betterave. Ils s'agit surtout de sucres autres que le saccharose de matières albumino des,
d'uc des organiques de colora its (chlorophy le tanins) de corps gras telre), de sels
morganiques (fer), de gommes, de pect nes présentes à l'étal coloidal et particulierement d'if ciles à et miner. L'épuration du jus de canné à sucre ne nécessité pas
d'étape de carbonatation, tou et la chaux étant utilisée pour la transformation des
acides en sels insolubles et la coaquilation des matières abuminoides.

Après chaulage, le jus est porte a ébullition afin de favoriser la flocalation des imporctes résidue les (boues) qui se déposent au tond d'un décanteur (figure 20t). Le jus c'aritie est d'rige vers l'étape de concentration par evaporation. Les houes décantées sont mélangeus avec de la fine bagasse (adjuvant de l'Itration) et sont filtrées sur des filtres rotatifs sous vide. Le filtrat a nsi obtenu est de nouveau dirigs vers l'étape de chaulage et le résidu désucre tappele tourteau ou écun et est valor se comme engrais.

2.1.3. Concentration des jus par evaporation

Le jus de betterave ou de canne est concentre environ et iq fois par evaporation ce qui permet d'attemdre une concentration en saccharose proche de la saturation de cordre de 60 à 70 % (p.p.). On utilise des evaporateurs maltiples effets à thits g impants la surface d'echange et le gradient de temperature entre le flu de enoporte i elle produit représentent les leviers d'optimisat on de la conce aration. Le niveau de conson mat on d'energie est de l'ordre de 3 l kW h pour 100 kg de betteraves.

2.1.4. Cristallisation du saccharitse

La crista lisation est la phase ultime de pari teation du saccharose la le permed'aso criles dernières, imparetes qui sont concentrées dans la phase hau de appelée me asse usors que le saccharose est extrait sons forme de cristaux.

La crostallisation implique en premier lieu une phase dite de maclenton, closico date de formition des noviux ou germes er stadios, dims un deux eme temps, les germes crista lins se developpent lors de la phase de croissance. Dans le cas da sacidiarose, d'aust au moins six molecules pour former l'unit e de base pouvant entret dans l'architecture crista une. D'un point de vue thermodynamique, la stabiate d'un noyaule, son existence a l'état tridimensionnel nécessitémille tranchissement d'un barrière energetique correspondant à une taille emfique d'environ. L'unifice és de saccharose. La croissance des emstadas se lan par fixation de molecules de saccharose rese à la surface du cristal. C'est en processus hétérogère dans legislimiter tiennem la d'fhision des molecules de saccharose de la solution vers la surface du cristal e. L'incorporation des molecules au reseau cristal in

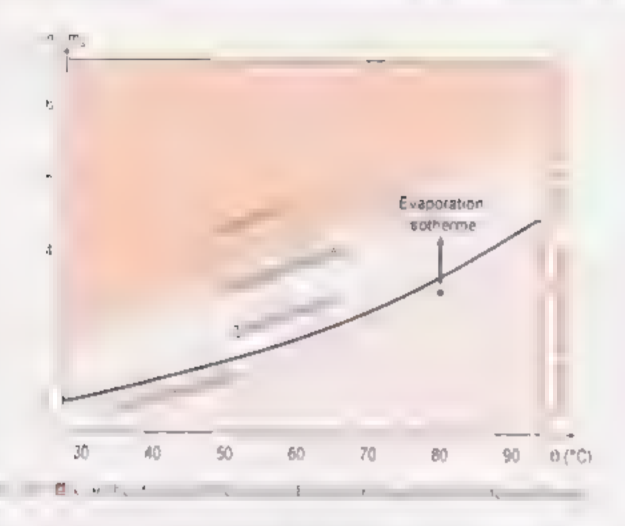
En la de concentration le sirop de sucre configot 60 à 65% de saccharose concentration insulfisante pour qui i y alt crista fisation. Le sirop doit efre cencentre jusqu'à sursatura, on genera ement par evaporación isobier nel pour permetire l'apparition de germes cristal ras econ la croissance des cristany de a evisia, is le zone de sursatura, on comprend trois domaines (figure 201).

une zone metastable dans laquel e la cristali sat on peut avoir deu mais u e quemen. Ers de l'ensen encement en cristaux initiant le processas

one zone intermediaire dans laquelle la nucleation est possible mais heterogene ;

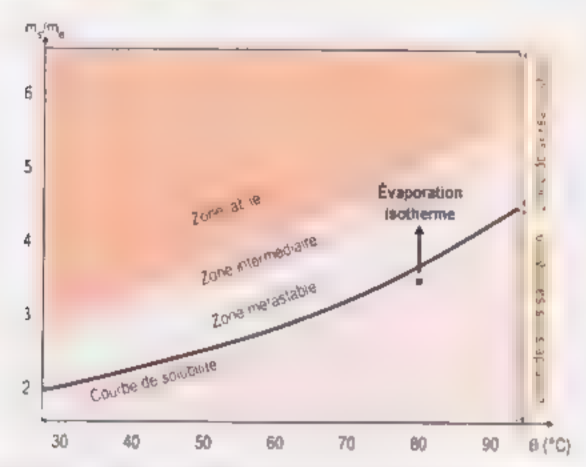
une zone labre da is laquel e la nucleation à heu spontanement

A în de fac ater la separation des cristaux et le transfert du produit au regard de sa viscosite, la cristallisation est rea isée en trois étapes appeices, ets (figure 2/2)



to a contract of the file of t

e contract of the second 11 1 11 11 11 11 11 ti tr' s t despited open as a contract of the Nest tal Ada a well with The same of the sa ment de 55 % en premier jet



F 12. 2 201 . Courbe de solubif te de saccharose en fonction de la temperature

un jet comprend une phase de cuisson, une phase de n'alaxage et une phase de centritt gation. Au deta de trois jets, le sucre cesse de cristall ser du fait de l'augmentation de la teneur en impuretes.

Le s'rop d'alimentation du premier jet, appe e aqueur standard, est la resultante du me ance de différents produits. Il est introduit dans de grandes chaudières appeecs « curtes » fonc; on fant sous vide partiel à 80. C dans lesque les se déroule une evanoration isotherme afin d'amener la liqueur dats la zone metastable (classon). On introduit alors dans la ceite de fins cristaux de sace iarose pour initier la cristallisation, c'est le grainage. Il est i usi possible de contro er la taille des cris aux de sucre formes, en effet le nombre de cristaux recaperes correspond au nombre de cristat y introduits et le saccharose contena dans la liqueur standard est un gaeme it implique dans la critissance de ces cristaex. Le melange sirop cristaex prend a ors le nom de masse cu te. A mesure que les eristaux grossissert, la concentration de s rop diminue. Pour mainten rita sursaturation on al mente constamment la ceite en s'rop tout en evaporant sous vide. Forsque la vitesse de cristallisation dimini e et que a cute est pleine l'atimientation en sirop est stoppée mais l'évaporation est poursuivie. Cette dernière phase de la caisson permet d'evaporer , eau excedentaire et d'amelorer le rendement de cristallisation, fin general, on se fini te a un rendement de 55 % en premier jet.

La masse cuite est a ors refroidie de 75.85. Cla 45.50. Clsous agitation regulière (mataxage) permettant aussi aux cristaux d'achever leur crossance. Les cristaux sont essores par centritagation la phase iquide evacuee es appe ce égout pauvre Les cristaux sont laves et seches par le clairçage un ajout d'eau chaude puis de vapeur. Le sirop recueille d'une grande purete constitue l'e sout riche. A la sortie de la centrifugeuse les cristaux contiennent monts de 1% d'eau.

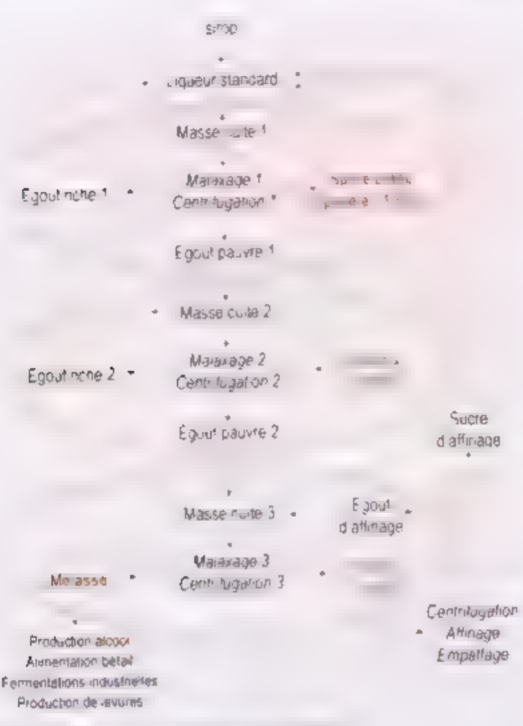


Figure 202 . (ristal station do saccharose en trois ets

Les egouts pauvres de premier et deuxième jets servent de sirop d'alimentation au jet suivant. Les egouts riches sont quant à eux reintroduits dans la masse cuite du jet dont ils sont issus.

Le sucre de betterave recupere à l'issue du premier jet est tres blanc et tres par II est directement destine à l'alimentation humaine. En revanche, le sucre de canne issue du premier jet est rouv en raison du prus grand nombre de polyphenois et de tan ns. Il pourra être commercialise en l'état ou sera raffine. À l'issue du deuxième jet on obt ent un sucre roux, pur à 98 % Il est reintroduit dans la liqueur standard pour être refondu et à nouveau pur fie. Entin, au terme du troisième, et le sucre recupere n'est pur qu'à 96 %. Avant d'etre refondu et reintroduit dans la l'queur standard, il va subir un affinage afin de reduire la quantité d'impuretes reintroduit tes dans la liqueur standard.

La cristali sation du saccharose genere un coproduit quantitativement et qualitativement important en terme de valorisation. la meiasse. Elle est constituée à 50 % de sucre, et contient des seis de potasse et diverses matieres organiques et azotees.

La nelasse est valorisce en al mentation animale et en fermentations industriel es, notamment en fermentation alcool que (production d'ethanol), mais egalement en tanc que substrat pour la production de levure de boulangerie, d'ant bioliques d'acide glutamique, d'acide citrique, etc.

2.1.5. Raffinage

La riffmerie est une industrie complementaire de la sucrerie, el e tra le des sacres roux de canne, des sucres bruts de betterave et des strops de sucrerie.

Le bet de raff nage est d'elim ner les impuretes (sels mineraux matières organiques) par refonte ladd tion de chaux et carbonatation, filtration et recristatifisation, de ma nere assez comparable à ce qui se fait lors de l'epuration et de la crista fisation des sucres de betterave.

La première ctape est l'affinage : les sucres roux sont deverses dons un malaxeur et n'e anges par un brussage vigoureux à un strop cha id: legerement sous-sature qui favorise la disso ction superficie le des cristaux (empatage). La couche superficielle des cristaux, qui est la plus impure lest ainsi dissoute. La masse cuite est ensuite essorce avec clairçage pour donner un sucre d'affinage.

L'étape suivante est la refonte : le sucre d'affinage est d'ssous dans de l'étal chat de let le s'rop forme est alcalinise par du la t de chaux. Les imparetes précipitent et sont separées du sirop par filtration. Le sirop passe alors sur un lit de charbons actifs qui permet sa décoloration. Ce jus donne un sucre de qualité en 4 ou 5 jets de cristallisation.

2.1.6. Séchage

Le sucre cristall se biane issu du premier jet lest evacue encore chaid (45 à 60 °C) et bumide (1 ° 6). Les cristaux de sacre sont alors enrobes d'un film de sirop sature en equilibre avec l'atmosphère selon i isothèrme de sorption du sucre cristalise (figure 203). Pour assurer une bonne stabilité du sucre, il faut reduire l'hum ofte du 11 m qui est proche de 30 ° 6 (a_n de l'ordre de 0 8), à des valeurs comprises entre 0,03 e, 0.06 ° 6. Afin de limiter l'échauffement du sacre et le risque de caramelisation le sechage est realise à co-courant avec de l'air chaud (50 °C) et seci, le refrondissement s'effectue à contre courant avec de l'air froid et seciatin d'obtenir un produit stable.

Si le sechage est trop rapide il se forme une couche superfic elle de sucre amor phe. Ses proprietes sont tres différentes de cetles du sucre cristal ise. Il est dans un etat metastable et a tendance a absorber de l'eau meme a de faibles valeurs d'a_x, ce qui le predispose a la prise en masse. L'agglomeration et la perte d'ecoalement. Après adsorption d'eau (dimination de $T_{\rm g}$) ou augmentation de la temperature, le sucre amorphe peut crista liser en liberant de l'eau. La presence de sucre amorphe en surface des cristaux represente donc un facteur d'instabilité, et il est nécessaire de maittiser les parametres du sechage (θ , $H_{\rm g}$) afin de limiter sa formation.

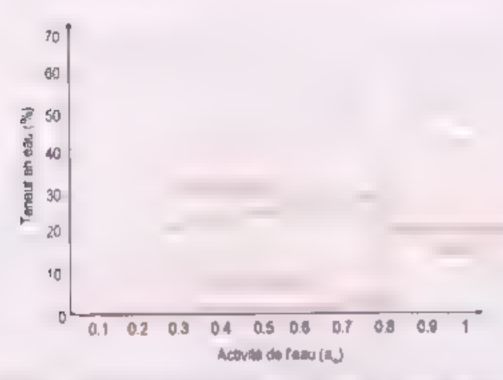


Figure 263 la Isotherme de sorption de vapeur d'eau du sucre et statisée et du sac c'amorphe à 25 (

2.1.". Conditionnement

Apres sechage he sacre est tamise classe et pese pais dir ge vers les ateliers de conditionnement on il peut etre directement ensache ou condition le en morceaux ou stocke en solos. Le sacre destine au stockage en silo est en apparence sec et fluide, ma sila cristal isation du sacre amorphe residuel pera se poursu vie a la surface du eris al au coors des premiers jours de stockage , elle s'accompagne d'une liberation d'eau qu'il faut ellem ner par ventilation des si os (maturation)

TIN IN THE PERSON OF THE PERSON

L'industrie sucrière à divers fie son offre commerciale afin de fournir au consommateur ou aux industries utilisatrices du sucre sous la forme, a plus appripriée à leurs besoins (figure 204).

2181 Sacchariose

A partir de secre er sta lise blane, il est possible d'obtenir une arge gamme de produits par tan isage, brovage, concassage ou moulage.

- est at l'se pour la preparation de desserts, entremets et pour sucrer attagés et fraits. Il peut être legerement dore et aromatise à cestrait ou à l'essence de vanille.
- souvent additionne de 3% d'am don de mais pour eviter la prise en masse. Son tati isation est recommandee dans tous les desserts sans cuisson. la décoration à see des patisseries et la realisation de giaçages.
- pour former des brocs de différents cal bres. Il est utilise pour sucrer les bois-

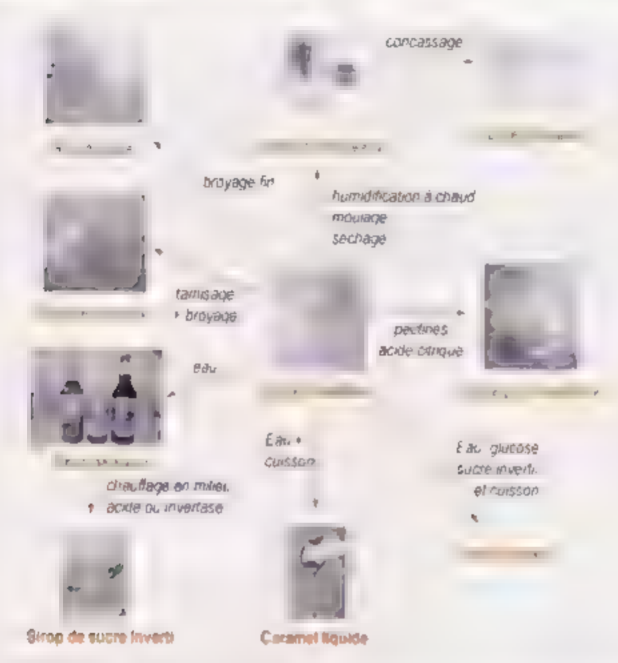


Figure 2014 . Le sucre dans tous ses etats.

sons chatades ou preparer des sirops de sucre ou du carame, son format permettant un dosage facile ;

viere en gram les grams de forme arrondie sont obtenus par concassage de morceaux de sucre rattime tres pur l'es grans sont ensaite classes selon feur taille par tamisage;

viere pour continue de sucre biane est additionne de pectines na urelles de fruits (0.6 à 1.5), d'acide citrique al mentaire (0.6 à 0.9 %) et parfois d'acide tartrique. Les pectines favorisent la prise des confliares, feur action étant aine horce par la présence des acides ;

sticre aquide ou sirop de sucre l'ectte solution incolore de saccharose a une teneur min male en matiere seche de 62 % (dont 3 % maximum de sucre inverti), e le est en general destince à l'industrie agroalimentaire à l'exception du sirop de sucre de caline incolore ou blond, qui est commercialise pour la préparation de cocktails ou de desserts.

D'autres presentations du sucre sont obtenues par mod fication des procedes d'extraction ou de raffinage :

e suc e conch est obtenu par er stadisation, ente d'un strop de raffinerie de purete tres e evee, concentre et chaud, que i on laisse refroidir lentement dans

des bacs contenant des fils tendus de l'ir cu de coton autour desquels, es cristaux se forment. Plus, a crista l'sati m'est leute et plus les cristaux sem gros. Ce si cre est recommande pour les préparai ons de figueurs, et utilise par certains producteurs de champagne pour la préparation de la liqueur d'expedition.

a comme le est un sucre brut er stail se lex mit di cete nent da jus de la ca includere, d'ou sa cou et r brune et sa savet r spec fique

hat it generalest an sucre a consistance mode ease, colore et par amo Cette preparation pout etre bioade ou brune seion que le sirop mas en cuvre prévient du plen air ou ou second esserage du sucre. El c'est courant nent utilisée dans le Nord de la France et en Belg que pour la patissetie.

2182 Produits deriver du sacchanise

Le sacel arose peut cire également derivé en de los bie ses insleeules dont éet a nes sont ut lisées da le comaine agréal il et taire.

le sitere — esti resulte de l'hydrolyse di saccharose en un mela gerequimolaire de glacose et de fructose. On par e de suere inverti en ratsor du change neur de signe da pouvou rot no re qui passe de posital idextrogy re la negacit i exogyre) industriel e lacit i l'escoble la pariny drolyse acide ou par iver-lyse cozyin. Il que tachen de la fructos case, invertisse produite par des levares. A l'inverse da se centrose de secre inverti est reduction. Il perit donc et e le substitut des reactions de brunissement non enzy matique.

carame isation a activersque for chauffe e saccharose id de a de se i perit de fus of t186. C), et est favorisce en macu ac de Scals les sucres so far inaques de ns cette degracación tien a que 11 en resilte che dissiplica en municipal de section de destinada a en siel dissonetise not significant de consolector de destinada a en siel dissonetise con calcular de consolector de consolector de destinada.

les son les sont des edocoriums de charge dant la voient ellergétique es l'illere relace le de saccharose les sont obte us par let est in de celli et in fot el tronices conditions de l'entre dempetarare pressurs una viseration bisen différents produits veri le este sique le sont tel le man at dieu un nomble equi n'in tre des deux il son altri (les coms autors le sont pas lettricitése des d'ou leur caracteristique acarrogene;

one hyles conceed as kip is solerent doring executive Ces meneral proprietes an inpurph fee for a solution of utilities and proprietes an inpurph fee for a solution of utilities pour ears proprietes an adhes see the first on domination, and solution on participation of bisculfette) are adhes see the first of the first on the feet of the solution of

2.2. Lactore

D'un point de vue industrier le lactose est extrait à partir de la cluserums doux coprodeit de la labrication des pites pressees de certaines pales me, es et de la cascine presure loir de lactoser in s'acides coproduit de la fabrication des pites fraiches et des cascines acides lou encere à partir de perment de lait (tabicata 4.)

Table in 4, iii Compos from move me de différents quades la Cers, so irces de factose.

	Fatrait se (g·L ⁻¹)	e La	ctoke (L 4)		Matières azotéca totales (g·L ¹)	1	Minéraux (g·L·1)
Lactoserum dous	67		50	1	9,5	1	7,5
a disente ació chone yenco	64		44		N ->		3 b
I de esca mane le tense actes	1."		5.1		>		h) (
Perment de last	60		50		2.5	1	7,5

2.2.1. Lytraction of purification

Le luciose pione tindos reclementest dans un chaterist illuse sous forme de cristició a mon disdrates. Sa punification a partir des lucte serious pendis e dectaer seson rois procedes qui différent dans leurs et ipes initia exidigare 205).

- Dans la prese cre voie (figure 195 voie 1) le lactoser im est chaulle à 90 (en presence de CaC (to 15)) pour induire la precipi ation des prote les seriq es. Après separation ces proteines denaturées par l'itration le filtraticomenant le lie tose (48%) rest concentre par evaporation jasqu'e attendre une teneur en actose de 5% en chaultige sepplen e torre permet de précipiter l'excès de calcium est est ets até e mine. La solution de lactise (5%) r'est de nouveau emeentrée environ quatre l'is l'a crista l'sation est in tice par je at de cristaix de l'et se li tinément divisés d'insilia solution de lactise concentre à une ten perature de 60. Cha solution concentrée et actose est abris retre die lerten e 1, la tempera une passant de militarie la lieute de die le la tempera une passant de militaries par la contration de gros cristaix qui, seron, plus facilement separes par decantation ou centratige tion. La cristait set on du lactise il contraine la maturation de lactose 3 vers la forme il cificha pitre 2,8%. 2, du premier volume). Le coproduit de cristallisation est une solution de lactose fortement mineralisée.
- Dans la deuxième voic la donaturation des proteines est imilie en maintainent par temperature du lactoserum en dessous de 70 °C durant toutes les étapes figure 205 voie 3. Le actoserum est dans un premier temps concentre. 3 lois par evaporation à 65 °C, avant d'etre ensemence de cristaux de lactisse et finement divises pais recrisid jusqu'à une temperature de 15-20 °C en une vingtame d'heures.

(rendement de cristal·lisation entre *0 et 80 %). Le coproduit forme est un serum de actose (equivalent (ait concentre 2.5 fois), qui est concentré jusqu'à obtenir un extrait sec d'environ 50 % avant sechage.

• Dans la troisième voie (Lgure 205 voie 3), le lactoserum est d'abord deproteine par ultraf liration pu's concentre par evaporation jusqu'à obtenir une concentration en lactose proche de 60 %. La solution saturée en lactose est ensuite ensemence de lactose α tinément divise dans un tank de cristallisation. Le retroid ssement provoque la cristallisation du factose α. Le retentat d'ultrafilitation est utilise pour la fabrication de concentres de proteines seriques dont la teneur en lactose varie suivant le facteur de concentration applique. Le coproduit de cristallisation riche en actose et mineraux est destinc à l'a imentation animate.



Figure 2015 Diagrammes de puri ication du actose

Quel que soit le procede mis en œuvre des cristaux de lactose et dendement de cristallisation de l'ordre de 80 % sont ensuite separes de la solution mere par decantation ou centrifugation l'aves, seches sur lit fluidise puis broves. Le lactose obtenu à une purcte de l'ordre de 98 % (l'actose « edible »). Sa purete peut etre accrue (usqu'à des valeurs de 99 % » par une operation de raffinage (lactose codex), qui comprend une dispersion à chaud (temperature superieure à 90. C) des cristaux de factose à une teneur proche de 60 %. La temperature permet la denaturation des proteines et la precipitation des sels de caicium residueis. Coux-ci sont e immes par filtration avant de realiser un nouveau cycle de cristallisation, centrifugation et sechage du lactose. Lors du raffinage, le rendement de purification du lactose et d'environ 75 %.

2.2.2. Dern'ey du lactore

L'hydrolyse l'oxydation la redaction, l'sonierisat on la condensation sur groupement amine ou la fermentation sont autant de voies qui permettent de der ver le factose et ainsi augmenter son champ d'application (figure 206). Par all eurs, le factose peut servir comme substrat pour la production en condition aerobie de biomasse (levures) ou d'enzymes microbiennes.

Figure 206 Principaux derivés du lactose

Phydro vse du lac ose en glucose et galactose permet d'ameliorer la qualité nutritionnelle des al ments destines aux personnes intolerantes au lactose, d'activité sa solubilité et son pouvoir sucrant et de doubler son pouvoir reducle. L'hydro vse du lactose s'effectue sont par voie chimique a pH 2 et a une temperature proché de 100. Ci procede drashquel sont par voie enzymat que en présence de β-gilactosidase. Issues de mois sources (Aspargilius) ou des levures (Abia veromicalis), les β galactosidases cominérciales présentent des caracteristiques différentes, en particulier de pH d'activité optimale, de stabilité à la temperature ou bien encore de sens bilité à l'inhibition par les produits de la réaction. Les hydrolyses peuvent s'offéctuer en batch avec des enzymes libres qu'il convient d'inactiver par transment therm que ou d'eliminer par l'iltration après réaction, en réacteurs enzymatiques equipes d'une membrane d'ultrafiltration permettant la retent on de l'enzyme ou bien encore par de la β-galactosidase immobilisée sur support mise en œuvre en batch ou lit fixe,

Le lactulose est une épimere du lactose dans lequel le résidu glicose est iso merise en fractose. L'epimerisation ne s'effectue pas spontanement mais elle est favorisée par des traitements thermiques en conditions basiques. Le lactulose est

plus sacre que factose et est acarrogene. En est pas hydrolyse par la 3-galactosidase nies, na el ce qui sai permet d'atte fidre le gros intest niet d'elle degrade par des bacter es lactiques de genre hi diabacterium. Le facta ose agit atosi sur la flore niest na elen diritiaant le pri du bel infestina les qui empeche la croissance de bacteries perret antes indesi ables (coliformes). Ses applications prar nacétal ques reposent sur cette propriéte.

Le act tollest produit par reduction de la fonction reductrice de lactose en prosence d'un catalyseur (micke, de Raney). C'est un polvo, plus sucre que le actose et dont la solubilité est proché de celle du saccharose. Il n'est pas assimilance en l'e ai (non calorif que) mais fermente da si e gros intest n'dent il abaisse le pli, et la note a usi le développement de flore productrice d'ammoniaque. Il peut être ester fic pai un ou plus éars de des gras et donner un emilis frant à intentaire ou non (produit de toilette, dentifrice).

Lactor brique est prodoit par oxydation chimique, enzymatique oc balogaque de la fonction reductrice du lactose. El possede des proprietes che itantes de enclits miliera ix et de metaax foards. Cet acide a des applicacors en al ne taire, en phormacie es dans la conservation des organes avant transplantation. Sa actorie obtenue par voie enzymat que ou miero bienne, peut etre util sec el prime a acidit ant de la timulie des glucone. Salactones (et chapitre l. § 3.4.)

La actosy reclest producte par attaque nucleopenie da doublet de l'azote de l'urec sur la l'inction (colort de cui ne rice) y en ere d'appe de la circum de M. I. a). L' nutesyl reclest in iscolorni le sentee d'azote et al n'ez-tre net in vie

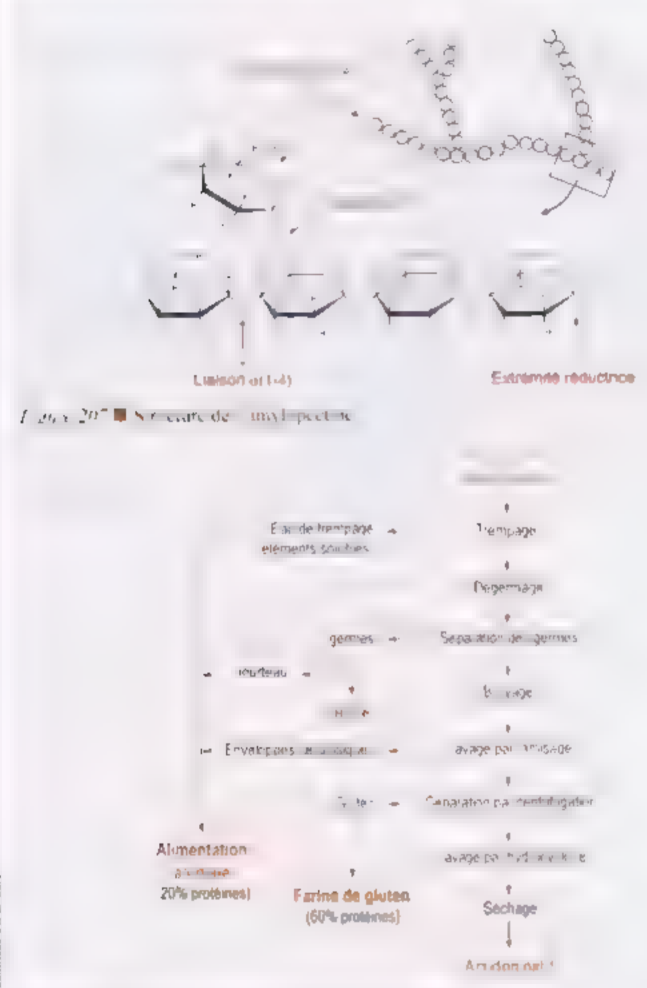
The actions estimation in transform content of the anticent content of citation of the property of the propert

2.3. Polysaccharides

Les methodes it ises en œuvre pour la parificación des polysaccharides dependent avant to li de leurs proprie es de solubilisat on. Les polysaccharides per solubles tels que la micro li una cerclose sont parifies par fractionnen ents success si des divers continuarens. De la le cas de polysaccharides dont la solublasation esplits aisee tearral le la estipect nes algunates, etc.), es methodes de portification sont essent e le ment besees sur des precipitations selectives par a odat cation de ten perature da pH et de la perarite da solvant.

2 3.1. Amidon

Lam den es constitue d'un me ange de deux polvosides l'an ylese chaire recaire de Digiacisc lices en 11-4) et l'amylopectine digure 2011 cha, le de Digiacose lices en 11-4) sur taque le chi trouve des chaines ramit ées lices en 001-6).



A good to the Disservers in deput formation of the dis-

Les principales sources d'amidor chil se dans l'industric agni illimentaire somi les cercaies (mais hie riz sorzho) e les tuberc aes (pomme de terre manioc. Les ai adons différent les ans des autres par la forme et la talle de leur grature les proportions respectives des en ances d'amy ose et d'amy lopecture qui containor nont et rs proporties plysiques et par le process at l'se pour leur existation. Dans leur si

Total the second of the second

da mais le procede d'extraction mecanique met en œuvre une succession d'operations de trempage de brovage et de separation de l'amidon par centrifaga ion ou décantation (figure 208).

Le trempage dans de Feau a environ 50. C pendant 30 à 40 heures ramo la les grans de mais et a)faiblit i enve oppe proteique enchassant les grans es d'amidon. Simultanement, l'eau de trempage s'enrichit de molecules solubles comme les sacres simples, les àcides amines les sels ou les phy ates qui seront va orisées en alimentation animale. Après e trempage les grains de mais sont dégermes par broyage grossier et les germes contenant la fraction lipidique du grain sont e mines à l'aide d'un hydrocyclone. L'haite de ces derniers est va or sée en buile de table ou en margarinerie en raison de sa richesse en acide incle que. Le coproduit d'extraction de l'huile (toarteau) est seche afin d'etre valor se. Le grain constitue d'un melange d'annidon, de proteines (gluten) et de matteres ceffulosiques est a ors broye forement afin de separer par tamisage les fragments ce lalosiques (sont de la mouture fine contenant l'amid in et ses proteines l'es particules protétiques peuvent ens lite etre separees des grannies d'amidain de masse volu à que plus elever, per décantation ou contribugation dans des hydrocyclones. Cette separa lon peut également se faire par tamisage en raison de leur taille différente.

Lamidon est à la base de nombreux produits derives dont les principaux sont donnés sur la figure 2.39. Ils sont obtenus via des modifications chimiques, physiques ou enzymatiques.

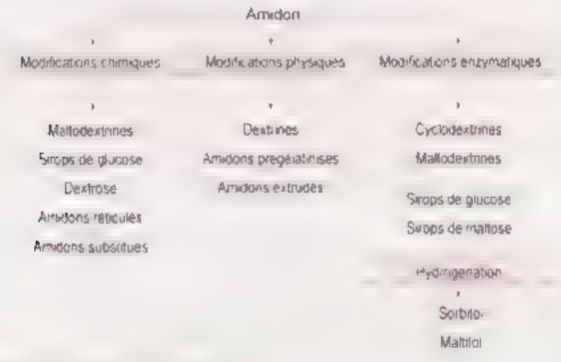


Figure 2019 - Les denves de l'amidon.

2311 Modifications chimiques

Trois types de modifications chimiques peuvent etre realisés. I hydrolyse la reticulation et le groffage de groupements fonctionnels. I hydrolyse de l'amylopectime et de l'amy ose de l'amidon en solution (30 à 40 %) genere en presence d'un acide mineral (FICI de 0 - à 1 %) et saivant les conditions.

des mattodextrines qui resultent d'une hydrolyse faible (dextrose equivalent 3 à 20) ;

des strops de glucose (dextrose equivalent 20 à 20).

des hydrolysats obtenus par hydrolyse poussee (dextrose equivalent proche de 95).

du dextrose (glucose pur).

La recou ation chimique consiste a creer des ponts entre molecules d'amylose et d'amylopectme, ce qui conduit a une augmentation du degre de polymenisation de l'amidon. La reticulation rentorce le reseau macromoléculaire, la cohes on interne du grimale d'imidon et stabilise la viscosite de l'empossidiamidon. Les amidons reticules resistent mieux auxilicries temperatures, aux pH acides ou encore aux traitements mecanicaes de pompage disadiement etc. La renetion de reticiliation s'effect acid une amperature inferieure. La temperature de gelatinisation à l'aide d'un agest de reticillation àcide adaptique ambydrice acet que trainetapposphate de sod un letc.).

Le gréffage de groupements chimiques esters (succinate accétate d'antidor) ou ethers (amidon hydropropy et sor les fonctions hydroxyles des chames d'amylopec fine et d'amylose permet de diminier la temperature de gelatinisation de l'antidot de d'immuer les risques d'association des chames d'imvlose et d'invlopect ne let par consecuent de limiter la retrogradat on de familier les conditions atilisées pour les reactions chimiques sont controlées de manière à assurer un gonflement suffisant des granules (accèss billie des groupements hydroxyles) tout en maintenant leur integrité

2312 Modifications physiques

Les traitements physiques permettent la formation de dextrines, d'am dons prégéatinises, ou encore d'imidons extrides. Les dextrines sont generces en appliqu'int an traitement thermaque à des grains d'amidons à l'état sec. Les amidons prégélatinises sont obtenus par causson sur es andres chauffants. Ils gontlent dans l'eau troice, présentent un fort pouvoir épaiss ssant et une hacte d'gestibilité. Les à nidons extrudes se différéncien, des anodons prégélatinises par leur solub lité é-evée.

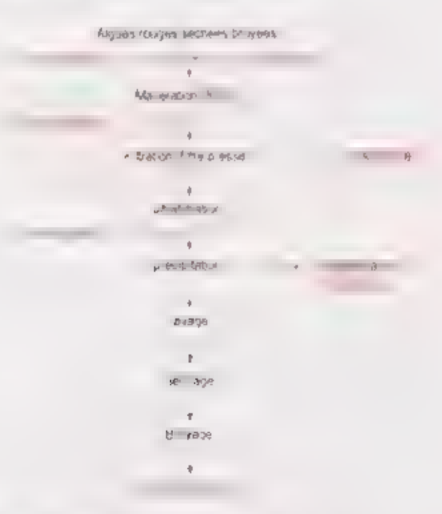
2313 Modifications engymatiques

Les traitements enzy matiques sont de plus en plus atulises pour la transformation de la midon. Les amylase et la publicamase (enzy me deramifiante perimettent de preparer des maltodextranes et des sirops de glacose. La fillamylase est atilisée pour generer les sitops de maltose. Les plucose isomerases convertissent le glacose en fractose. Les evelodextrine glacose finants crases catalyser (les reactions de cyclisation à l'origine des œ filles produits issus de libration vie chimique et enzy matique (glucose et midose) peavent être reduits en sorbatol et maltitol. Ces po vols sont obtenus par hydrogenation en milleu aque le soris pression la temperature elevée et en presence d'un entaigseur des sirops de dextrose et de maltose obtenus a partir de l'amidon.

2.3.2. Carraghenancy

Les carraghenanes sont des chaines lineaires de carrabioses constitues de deux derives galactoses (galactose sulfate ou anhydrogalactose) hes en $\alpha(1/4)$, liees entre eux par une haison $\alpha(1-3)$ (figure 210).

Figure 277 - Structures on insenes des carraghenanes



ti gare 2. I III Drugran me de pur tica ion des carregher anes

Les methodes d'extraction sont basees sar le fan que les carraghe tanes s' sotables d'ins l'eau chaude et inson bles dans les solvants area aques. Les carraghe nancs sont extra ts d'aigues routes. Rendaphice les sechées el brovées des genres Chondrus ou gigorima (figure 211) Les a gues rouges rehydratees macerent dans l'eau chai de a environ 80. Cen presence d'un aleat n'ichairx soude ou potasser avorisant l'extraction et la solubilisation des carraghenanes. La fraction so uble contenant les carraghenanes (strop) est separce des impuretes insolubies par 11 tration à chaud sous pression (fi tre presse à to let en presence de terre fi trante. Après concentra, on par evaporation ou bilitat on le carraghenane en solution est precipite par aujonction d'isopropano. Le precipite est ensuite lave à l'éau presse et seche.

2.3.3. Alginates

Les a garates sont constitues d'acides β D monnuronique et β L galuronique repart s par blocs homogenes ou mixtes (e long de la chaine po vsaccharidique (tigure 212).

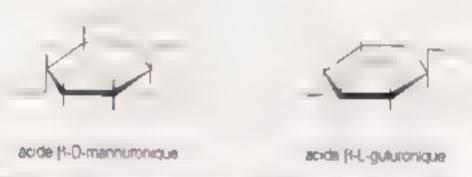
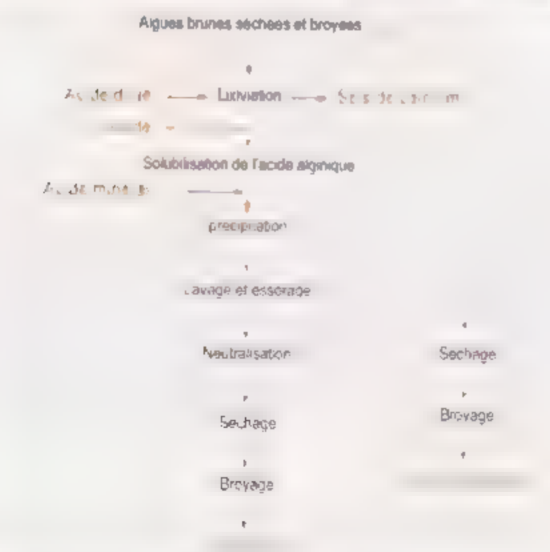


Figure 212 Torms es chimiques des icides β-D-mannironia e et β-1-g. arou que



rige n. 273 TD agramme de puntication de l'acute à a mque el devia ginates.

Les alginates sont extraits d'algues marines brunes (*Phaeophiceae*) sur la basc de leurs proprietes de solubilité dans l'eau à pH neutre ou basique et de leur insolubilisation en milieu acide (figure 1.3). Dans les algues les alginates sont essent ellement presents sous forme de sels de calcium insolubles. La première étape d'extraction consiste donc à realiser un pretraitement de liviviation de l'algue avec un acide mineral diftie atin de protoner les fonctions carboxyliques des alginates et transformer ainsi alginate de calcium en acide alginque. Les algues denune ra isses sont ensuite traitecs en présence d'un alcalin (soude) afin de solubiliser l'acide alginque sous forme d'alginate de sod ain. Après el mination des composes insolubles par altiration ou décantation. Li ginate de sodium est a nouveau précipite par addition d'un acide mineral. Le précipité est lave essore et seche. L'industric agroalimentaire un lise toute une gamme d'alginates (alginate de sodium alginate de potassium, etc.) qui sont prépares à partir d'acide à ginique par néalfalisation avec la base à caune souhaitée. L'alginate est ensuite sèche.

2 3.4. Pectines

Les pectines sont constituées d'acides Digalacturoniques nes en (icl-4) (figure 214)

Figure 214 Structure chimique des pectines.

Eiles sont principalement extraites de marcide pomme idiciorce d'agrume (citroni orange) ou de pulpe de betterave après extraction des sicres (ligare 215). Le procede d'extraction consiste en une hydrolyse de la protopoctime en malieu acide diffue et a chardi, la pectine et les autres sobstances solubles sont liberees dans ces conditions. Après el mination de la fraction insoluble par (litration se as pression, le litraties concentre et la peccine est precipitée par a oui d'alcool. La pectine obterue est generalement hautement methylée (pectine HMI). El e peut etre partie lemendemethylée (pectine LMI) en milieu acide ditué à chaudi l'é taux de demethylatio ou degre d'ester fication final dépend de la temperature, du pH et de la durce ditraitement acide. En milieu am no maçal, on obtient des pectines am uses

2.3.5. Nanthane

Le vanthane (figure 216) est un exopolysacchande produit par la bacterie Aun the manus campes not lors de la fermentation aerobie de sucres simples (saccharose lactose esc.). La fermentation se deroule dans des conditions standardisces de pH de temperature et d'apport en oxygène. La production de la gomme de vanthance

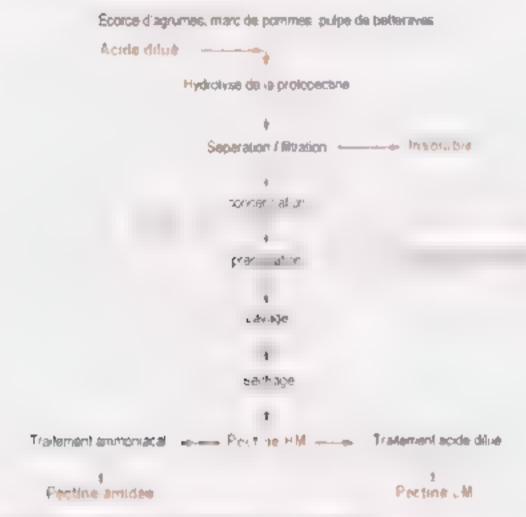
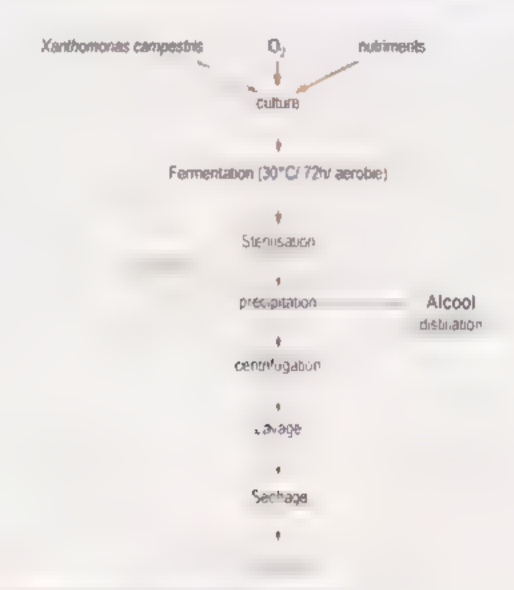


Figure 215
Diagramme de pur fication des pectines

intervient fors des phases exponentielle et stationnaire de croissance, lorsque Amthomonos empestrix est carence en azote. Son excretion croissante s'accompagne d'une augmentation de la viscos te du milieu de fermentation. Après sterilisation de celaiser, la gomme de xinthane est precipitée par ajout d'alcool (isoprépand) ou ethanol) et récaperee par centritugat on. I lle est ensu te lavee, sechée et brovce (figure 217).

Figure 216
Structure chimique du xanthane



If gare 21.1 ■ Diagraming de porification du varithine

3. Lipides

La lactor project constitue and part in portante de la ration el tenalife and part sen apport chereco que que par sa foarn tore en acides gus essent es et el vitarimes apportenes (VDT K). Els participe egalement aux caracteristeues organolopiques des produits qui les confidentent fant au nivear de la rexture que de l'aronne. Les haues organisses à intervales sont extra es de grantes organises ses, de la diapetet du da novau et on de l'antance de certains fin tsuri observe des tissus à intradit et de puissons. Le cherix de la net ode d'eximité un des l'unes obdes granteses depute de la mathère première. Prur les nui es les procedes michin en œuvre an d'antemen, par pression stovi à l'incentration par solvant sont les pois la genent employes. Bien solivent intra est la sobiente n'est pas commercialisable en l'etit et doit etre raffinée d'est à dire épétec de sa traction non ingligéer d'que. Les graisses un mates sont quant à el es obtenues par des operations de fonte a par in de coproduit d'abastage de boucherne et d'equamissage.

La composition et les fonctionnantes nationne le et technologique de la fraction I pidique des matieres pre nières agrico es sont des variables sub es. Pour répondre aux contra ntes de l'industrie agrical mentaire et ou a la demande des consolumateurs, e les peuvent etre adaptées par melange d'haile d'origine diverse cu par modifications physico-chimiques thydrogenation, frans-ester fica, on, fractionnement).

3.1 Technologie de preparamon des hintes vegetales

3.1.1. Obtenuon de l'huite brute

Lextraction de l'hiale brate par pression et le cas ceheant par lempa i de solvants à poir but disorer le fraction up dique liquide de la fraction sol de (tourne ia), essenticilement exhibitace de proteines et de certalose. Il be est generalement procedec par des traitements meem caes varies qui permettent le imma lon des mailleres en ingéres l'erre feer les elements metal iques cataixseur de l'explition des lipitues le occorr e ge la fragmentation par abrasion et le bravage des graines o éagiteises ou des fraits. Un traitement à la vapour peut être associe atri d'augit et le ferndence it o extraction en l'evor sant l'eclatement des cellares goraces e limbe et en rendant cette dernare plus flurae. Il permet éau ement la destruction de microorganismes et ce substances toxiques fremo abres ainsi que la desactivat on de certaines enzymes comme les lipoxygenases,

Le passage les granes on des froits dans des presses hydorithques ou des presses controlles à visipe de separer. I holle holle de presson du tomiteau. La puession applique et la competatore ouent son le rende ment d'extraction et a qualité de l'holle objets à l'augment de a pression et de la temperature an el cre les rei de nouts d'extraction de l'ille mais peut engendrer au concention de saler à ille. C'est pou euro l'est preferable d'applier et une pression et une temperature mondres purs de proce cer a une extraction à froit à l'aide d'un solv interganique. Partors seur le transment par pression es applique l'incline colza l'oui nesoli.

In single expressed in a content descebrs soldes qui sont emissipal l'intenta sa sipression a la le de viriles metaliques ascerdin es equipees de l'elettes metaliques rete is sin destar es filtrantes i encore sepales par cer il trattem. Il hindi hacita est generalen ent destaybace pour reciare son trata a himidite a memiside 0.1. Il ne ester an insque di adro ascioes els estitucatides. Il idestaybilità in seit it par pulserisation de i li niciporte ca 8. Il 1. d'ansimile encemte sus avide.

The solution of the solutions of the solutions of the solution of the solution

Après el mina ion de l'he le brate de pression le tourteau con ent ene part d'hu le qui les part is remaine de viloriser. I have est extra te par perente en il nde d'un so van chevaner e repian le più son vens a contre el arant des for reaux.

the control of Alick and Alexander Water the Day of the A

a deshuder (figure 218). L'extraction par solvant accroît les quantités d'huile extra etes et améliore s'multanement la stabilité des tourteaux. Une fois l'huile extraite des tourteaux, le soivant est elimine par distrilation. Les vapeurs peuveni etre reutilisées après concensation. Para lelement les tourteaux soitant de l'extracteur contienne à moins de un pourcent d'huile res due le, mais des tene, is e évees en so vant tenviron 30 % de solvant en poids). Le initiat on du selvant des tourteaux, a la chaicur en sous vide permet sinclitanement de le real ser et de valoriser ces dernières en al mentat on animale et humaine. Les tourteaux soit till alement seches pour el niner toutes traces d'éau et de soivants résidaels. Par ailleurs certaines aulles peuve it etre directement extraites par solvant sans extraction préalable par pression.

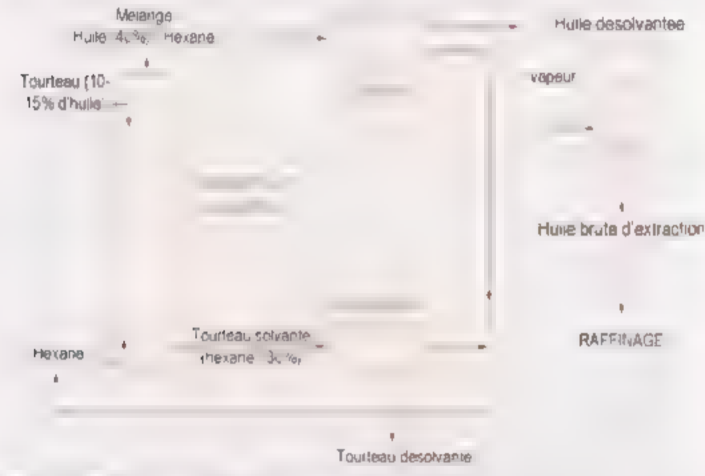


Figure 218 # Extraction d have des tourteaux par solvants

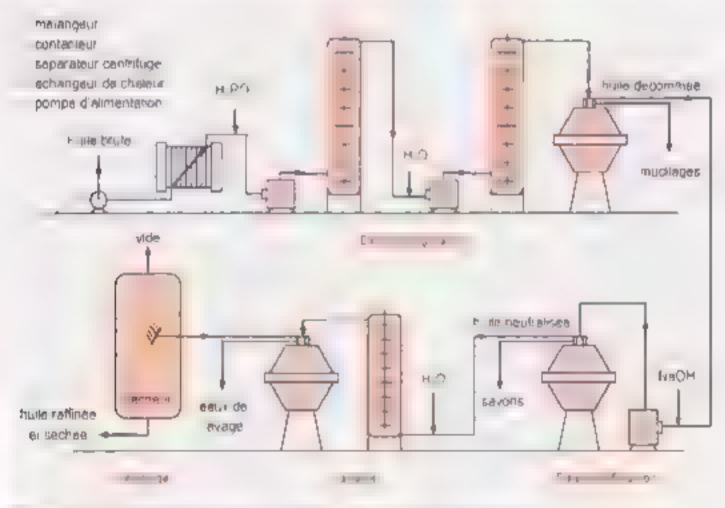
La temperature et la teneur en eau des tourteaux in mencent les performinces de l'extraction par solvant. L'augmentation de la temperature améliore la diffusion et l'extraction de l'huile des tourteaux mais augmente les perfes de solvant. Cene ralement les temperatures utilisées pour extraction sont legerement inferieures à 60° C, et les perfes de solvant sont constamment compensées. Les teneurs d'evecs en eau des tourteaux deshailes à graentent le risque de col age de ces derpiers dans les paniers d'extraction. En révanche la présence d'eau facilité felimination de solvant après extraction de l'huile.

1.1.2. Raffinage de l'haile brute

L'haile brute d'extraction est un melange de triglycerides, dig yeerides, inonog veerides acides gras libres, phospholipides, cires, pigments sterols, vitamines flavonoïdes tannans, traces metalliques et de solvants. L'obtention d'une huile commercialisable (aspect, qualites organoleptiques et stabilite) s'effectue par raffinage de l'hu le brute. Le raffinage permet d'el miner le materiel lipidique non trig yceri-dique. Il consiste en une succession d'opérations de degommage ou démucilagination, de desaudification, de décoloration, de desodorisation et de sechage de haile brute.

3121 Degommage

En presence d'eau les phosphol pides forment des procipites dits de « muella ges» qui ne sont pas admis dans une habe de consommation. Le degammage ou la dentice lag nation consiste à précipiter et eliminer ses phosphol pides des builes brutes. Le degammage s'effectue à Leau (2 à 4 %) en présence d'acide generalement l'acide phosphorique (0.1 à 0.3 %), sur une huile brute portée à 80 °C (figure 219). L'eau et les gommes ou muellages sont separes par décantation naturelle ou centrifugation. Le degammage permet également l'elimination des proteines ou autres imparetes, en cal oides ou en suspension dans l'huile. Les mue liges de certaines huiles peuvent être utilisés comme tensioactif (lecitoine de soja par exemple).



r gint 219 ■ Princ pares etapes du raff nage des matieres grasses

3122 Desdent treation

L'etipe de desacid fication ou neutralisation consiste en l'elimination des acides gras libres contenus dans l'huile brute. Les acides gras libres sont normalement absents de la fraction lipid que des ce luies vivantes. Responsables de l'laveurs indestrables, ils sont tormes après récolte des graines o cagineuses et des fruits après abattage des animaux par action de lipases ou au cours de traitements tech-

nologiques (chauffage par exemple). Deux procedes peuvent etre emp oves pou desacidi ication de l'hai e, l'an chimique et l'autre physique

Le premier pais largement repandu consiste en l'addition d'une base iso de a de i huile prea ablement degommee pour eviter tout risque d'emulsification il acutral sation de l'huile induit soit la soud-lisation dans la paase aquetse, soit le precipitation des acides gras l'bres sous farme de savons qui sont e i n'nes par ce trifugation en continu (figure 219). Ces derniers peuvent contenir l'asqu'à 50 ° le reur poids en huile. Par al lears. I huile neutroisée doit immediatement être lass après els initiation des savons afin d'eviter tout risque de sapon fication paras te des triglycerides par l'excès de soude. La neutra isat on coinsique constitue la major le des pertes en au le au coars du raffinage et genere de grandes quantités d'eff de lis De plus, el circulat les teneurs en sterois, focophérols et vitammes de l'huile cu couvent de preserver compte tenu de leur roje nutritionne, et antioxy cant. Tou cifets la neutral sation ch nuque permet de i n'ner les phispolipides residies et set les traces metal iques par procipitation et de de riare certains pigments, ce qui continue à décolorer l'huile.

La desacidification physique permet d'enniner les acides gilas libres par distillation sous vide avec un leger entrainement par la vapeur d'eau. Par rapport à la 6080 carification chimique, cu procede possede de nombreax avantages.

- reduction des perfes en haile en limitant la Saponification ;
- non-generation de coprodu t pol uant pour l'environnement
- moindre coût énergetsque ;
 - reduction de la teneur en composes volatifs, te sique les molecules responsables d'odeurs desagreables ;
 - procede adapte aux hailes contenant de grandes quantités d'acides gras libres

En revanche la desacidification physique se deroule a des temperatures elevees et par consequent ne convient pas aux hui es thermosensibles (hailes riches e ac de gras insatures). Elle genere des somerisations au niveau des doubles in sons des acides gras insatures et des polymerisations. Par ailleurs, les traces metalliques comme le ter dans I hui le brute provoquent un brumissement de I hui e au cours de la distribution. De plus, les quantités en tocopherots et en carotenoides (ant oxydants) de I huile sont reduites après la desacid lication physique.

3.1.2.3 Decoloration et desodorisat on

Apres neutralisation. Thatle est décoloree et desodor, see La décolorat on n'els mine pas un quement la chlorophysle mais ega ement les pigments carotenoides contenus dans il huile. Il s'agit donc d'un compromis entre l'elimination de composes qui redu sent la stabilité de l'huile (chlorophy les de ceux qui la protegent contre les phenomenes oxydatits (carotenoides). Pour la décoloration, il huile portée à 100. C'environ est mise en contact avec du charbon active ou d'autres adsorbants puis filtree.

La dernière étape du procede de ratfinage de l'huile brute est sa désodor sation pour éliminer certains composes voiatils comme les aldehydes et les cetones, sou vent responsables d'odeurs désagreables, ou bien encore les acides gras libres rest-

duels plus sensibles a l'oxydat on que les triglycerides. La desodorisation s'effectue par distillation sous vide à une temperature proche de 200. E. L'absence d'air est imperative et les chauffages prolonges à temperature élèvée doivent etre limites pour eviter les reactions de polymerisation. Des antioxydants sont parlois à ottles à l'hu le avant desodorisation afin de preven riles risques d'oxydation. La desodorisation est partieu ierement nécessaire pour les horses de poissons et de cortaines graines o eagineuses. Lors de la desodorisation, une partie des phytostérols est e immee d'uns le distillat. Ils peuvent être purifies à partir des distillats pour être reincorpores tels quels, sous forme d'ester de phytostérols (obtenus par ester fication des phytostérols par ues acides gras) ou encore de phytostérols (obtenus par hydrogenation des phytostérols) dans divers produits alimentaires de base lipidaque comme les margarines.

L'huile est l'inatement deshydratee pour eliminer toute trace d'hum dite responsable de l'hydrotyse des triglycerides, et placee à l'abri de l'oxygene par un conditionnement sous azote par exemple.

3.2. I interments de mort à itual les lipries

La fraction lip dique obtende à partir des plantes ou des animaux n'est pas nécessairement satisfaisante d'an point de vue nutritionnel (composition), (ech to og que flartioub life point de fasion resistance aux fraitements thermiques) ou chamique (seus bilite à l'oxyda, or). Il peut donc être nécessaire de modifier les lip des pai des tra tements technologiques ou biologiques à in de répondre à un cali et des charges specifique (margarine hu le de frature formulation infrattle etc.). Ces tra-téments permettent d'obtentr des fractions lipidiques présentant une palette d'atti-sation ellirgie par rapport aux matières premières dont e les sont issues. Il hydrogena ion la trans ester ficition et le fractionnement sont les principa à traitements utilisés. Il s'appliquent à des hoiles raffinées et peuvent être mis enœuvre seus ou en combinaison.

3.2.1. Hydrogenation

L'hydrogenation est une reaction chimique qui reduit le degre d'insaturation d'une huille. Le resultat de la reaction d'hydrogenation s'exprime par une chate d'indice d'indic

augmen et le point de fusion d'une l'haile en augmentant sa proportion en acides gras saturés ;

ameliorer la viabilité de l'huile y s-a-vis de l'oxydation

Par ailteurs. I hydrogenation reduit la proportion d'acides gras polyinsatures et donc la valeur nutrit onnelle de l'hui e. L'hydrogenation est generalement bren adaptée pour augmenter le point de tus on ou stabiliser les huiles tortement insaturées comme es huiles de colza, de seja ou encore de poisson. Un l'utilise egalement pour reduire insaturation de matière grasse taibiement insaturée comme l'huile de coprah.

Les mod fications induites par les (raitements dépendent du taux d'hydrogenation appique (pourcentage de double naison hydrogenee) et de la selectiv te de la

the springer topic the springer with the state of the springer and the

reaction. La selectivité correspond à l'hydrogenat on preferentielle de certaines doubles maisons des acides gras pois insatures (par exemple, l'acide finolemque se un les rapports des constantes de vitesse killèlet killèle.

$$18:3 \xrightarrow{k_1} 18:2 \xrightarrow{k_2} 18.1 \xrightarrow{k_3} 18.0$$
 [101]

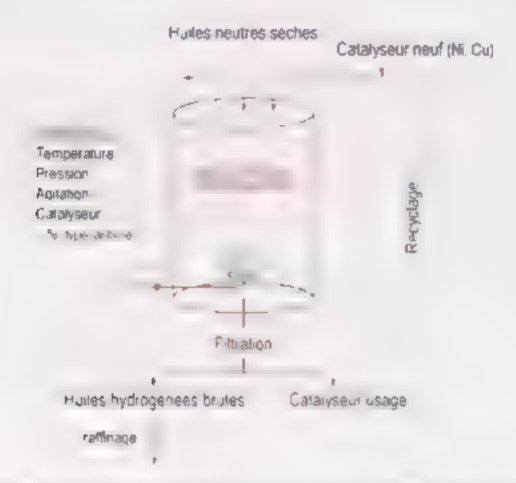
A titre d'exemple forsque se rapport des constantes de vinesse les le l'est éleve de l'ordre de 50 à 100 i. I hydrogenation particile conduit à la formation de nombreux deides gras mono-insatures sans modification importante du taux d'ac des gras saturés.

Parallelement à la diminut on de l'insaturation des chaines d'acides gras l'nydrogenation partielle genere des isomeres de position, des acides gras conlègies et des acides gras trons. Pour une mente orgadar de chaine, les acides gras tronpresenten, un point de tusion plus élève que les acides gras des sans changement de and ce d'aode. La presence des acides gras trans dans jes alaments fait l'objet de debats à l'heure actuelle, car ils pourraient contribuer à la survenae de n'aladies. cardio vasculaires en il flochçant les paran etres atherogenes. L'hydregena on partiel e de trigovernées constitues de trois chaines diacides oleiques (trioleine) genereune diversité de triglycerides contenant des acides oleique, ella dique (so nere trande l'acide o cique, et ou stear que. Son hydrogenation fi tale ne forme que des tristerrines. I isomerisa in des do has ir somes favorisce o squilly a un deficitamolecilles a livery general la sarrace de cataly seur les qui i mite la vitesse de la receti n d'avdregeration. Ainsi l'isometisation est lavo see par de laibles messi si or hydrogene des ten perstures ejevees, une laible agitation, une noticre grasse force non-insacured outeneous une concentration of outain, as is its trop clevees docatalyseur.

La reactio, d'hydrogenation se déroule en milite hérérogène contenun une phase gaz chycrogène) une phase liquide l'autic, et u e plasse so ide te italyse to I le s'el éctile à la surface du catalyse l'égliéra enient le mickels et est exotherm que Son ben déroit e ment nécess le une aglitton intense iffit d'un ellérer les trais tens entre les trois phases et de permettre une réplitation hémogène de l'hydrogène et du catalyseur dans I hai e la hydrogèner. La temperature la pression es avalre gene s'activité du catalyseur et sa concentration. Lagitation et le temps de réaction sont les principaux facteurs à l'éctant à hydrogenation d'une luite.

La reaction d'hydrogenation s'effectue d'instune ence nte hermet que generalement à une temperature comprise entre 150 et 200. C'et sous une pression ce 0,3 MPa. L'enceinte est remplie au deux tiers d'hude à hydrogener en presence de catalyseur (figure 220). Le catalyseur doit avoir à la tois une activité et une se et tivifé e evec et pouvoir être faci ement e imme de l'haile hydrogenee. L'activité la se éctivité et la dispersibilité dans à huile des catalyseurs augmentent forsque à taile des particules d'manue, en revanche leur recuperation est plus délicate le reque à réaction est terminée. L'on de soumise à hydrogenation doit être ratifiée et deshydratee car les éaraisseurs sont rap dément mactives par la présence d'acides gras libres de produits d'oxydat on des liptues de molécules d'éau ou de composes soutres. Les humes de colza contiennent des composes organiques soutres (issas des thing acos des dans les graines) qui ne sont pas elimines par les tra lements

chimiques du rattinage. Lors de la reaction d'hydrogenation, ces dermers empoisonnent les catalyseurs qui doivent donc être surdoses. Enfin l'hydrogene est mis en circu at on dans i huile par builage avec un système de recircu atton (l'hydrogene injecte dans l'huile est soutire dans l'espace de tête de l'enceinte avant d'être a nouveau rémjecté).



Levre 35. Principe schen meneral hydrogenation feshiological desprisses

Lorsque le degre d'hydrogenation ou l'indice d'inde souhaite est affeint, le caralyseur est el nonc d'i milieu react or nei par filirat or. La temperature de filtration est abaissee à 90. Ci pour l'uniter les risques d'oxydation, pais maintenue à ceffe temperature pour eviter l'augmentation de viscosite. Le citalyse ir recupere est pur le avint d'etre reatilise. Une le is inverogenée, la matière grisse est raffir ée pour el nimer les dem crès traces de catalyseur, les délatats de coloration qui ont pa apparaître lors de la reaction, etc.

3.2.2. Trans-esterification

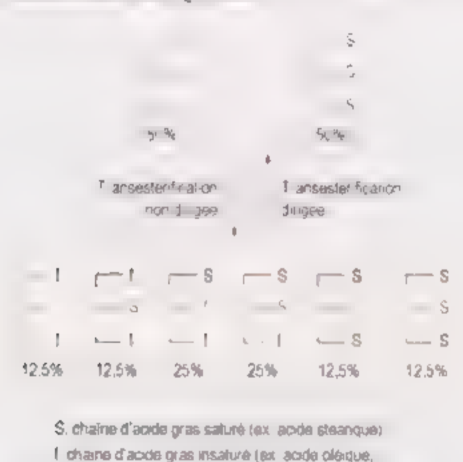
La trans-estero ication est une modificat on de la structure des trigisceriques par un rearrangement intra, ou intermoleculaire des chaines d'acide gras sur les mole cules de giveeror. La trans-esterification peut être cataivisée par des agents e unit ques ta con ales alcal ny comme le methylate de sod um par exemple) du des enzy ites. E le pern et de inciditier es caracter stiques physiques de la matière grasse (proprietes de l'asion et de cristal isa unit sans modifier sa composition en acides gras. La matière grasse de porc (s'und aux) possede une forte proportion d'acide palmitique en position 2 des trigiscerides. E le cristal se sous forme de cristaux. 3. Après trans-ester fication, la repartition aleatoire des chaines une de gras sur les molècules de giveero, modifie les proprietes de cristalisat on (cristallisat on

* I apprelle met in de fulleriber entre rent; sentre rente met que for-

sous forme de cristaux β) et les propriétes fonct onnelles de la matière grasse. È le constitue alors une alternative interessante à hydrogenation partie le des haues en ne generant pas d'acides gras trans. Des margarines sans acides gras trans per vent etre obtenues en soumettant à la trans-esterif cation un inclange d'haue de paime totalement hydrogenée et d'haue de tournesol. En corps gras soude (margarine par exemple, contenant plus de 60% d'acides gras essent els est obtenu après trans esterificat on d'an melange d'haule de tournesol et de 5% de mat ère grasse à hau point de fusion.

Lorsque le est non dangée la trans esterification catalysée par des agents chimiques s'effectue sar une hane raffinée et deshydratée portée à t'he ten perature proché de 10° C pendant une durée de 30 à 60 m n. La redistribut on des chaînes d'acides gras sur les trois fonctions hydroxyles des molécules de glycero, s'effectue de mantére aleatoire. La proportion des différents triglycerides obtenus suit une distribution statistique (figure 221), ce qui n'est generalement pas le cas des hai es et grassses naturelles.

En operant à une temperature plus basse, par exemple à une temperature, interreure à la temperature de cristallisation des trielycerides à plus haut point de fasion, il est poss ble d'effectuer une trans-esterification dingée ; des leur fornation par trans-esterification, les triglycerides à plus haut point de fusion el istal isem et modifient, à distribution statisfique en triglycerides qui s'etait établie. Il s'et su tun deplacement des equi l'htes vers la format on de triglycerides à plus haut point de fusion par trans-ester fication (figure 221).



 $F_{ignor} \uparrow \uparrow I \equiv \text{Trans-ester} f_{ignor} \text{ dirigee et non dirigee}$

À l'issue de la trans-esterification, le catalyseur est mactive par adomon d'eau dans le milieu react onnel. La matière grasse trans-esterifice est débarrassée de ses savons, formes au contact de l'eau, puis deshydratice sous vide pour el miner toute

trace d'hum dite. Cette dernière operation permet de sarcros, d'el miner les esters me hylogies formes lors de la reaction de trans esternication. Durant les reactions de trans esternication dataissee par des ngents chim ques les tocophérols libres peuveni etre esternités et perdre de ce fait neur activité antioxydante. En revanche l'esternification n'affecte pratiquement pas leur activité vitamin que

La trans-exemplication peut egifement faire appel a des cata viscurs enzymatiques comme les lipases d'origine microbienne. En raison de leurs spécificates, e les per nettent l'eliboration de produits qu'il est impossible d'obien ir par les methodes de trans ester fie it on chimique. Elles sont utilisées pour réaliser des échanges entre ac ces gras en position. Let 3 des trighverides, sans affecter les acides gras en position. Let 3 des trighverides, sans affecter les acides gras en position. Let 3 des trighverides, sans affecter les acides gras en position. Let 3 sont partiers esterif es car les acides gras en position. Let 3 sont partiers elimines dans les fèces sous forme de savons. Par a ceirs, les conditions de pH et de temperature utilisées pour la trins esterification enzy unitique ne sont pas extre nes celq. Il mite considérablement les alterations au sein de 1 haire notamment au niveau des acides gras poly naturés. Toutelois, son cout. Lin te son utilisation a certaines applications à forte valeur ajoute (lei)s infantiles, produits à connotation santé, etc.).

3.2.3. Fractionnement

Le fractionnement des has es ou des graisses en deux ou plusieurs tractions est base sur des différences de solubrate et de point de fusion des trig yeerides constituits. Les fractions les moins solubles, à point de fusion eleve sont dénommées vicurine la idis que les fractions es plus solubles, à bas point de fusion, sont appearence le fractionnement à passieurs object ls

el miner la taible quantile de trigliveerides on antres materiels lipid ques à plus haut point de fus un qui aurnient tendance à troubler l'hi rie lors du sackage à basse temperature. C'est par exemple le cas du décirage de chu le de tournesol p.S. C.

ontenir deux ou plusieurs fractions qui offrent ensemble un plus grand spectre d'attisation que la matiere première d'origine ou qui repondent a des applications précises. C'est par exemple le cas du fractionnement du suit de la matiere grasse la nere anhyore (MGTA) ou de l'huile de palme en une fraction ole ne et une fraction s'earine. La fraction oleine de l'huile de palme est une excellente hai e de fintare tancis que sa fraction stearine est employée en margametre. L'obtention d'une fraction d'huile de palme a point de fusion intermediaire présente un interet en substitution du beurre de cação. La fraction oleine de la MGTA frouve une application dans l'elaboration des beurres frigotant nables. La pat sisene industrie le un ise quant a élie des fractions stearines à point de fusion controlée constituer une alternative aux autres traitements de modification des pides comme l'hydrogenation.

Le fractionnement d'une matière première lipidique peut théoriquement se repeter à l'infant. Cependant les fractionnements de plus en plus cibles (succession de

fractionnement) genérent parfois des fractions complementaires qu'il est difficille de valoriser. Ainsi, ces procedes ne sont commercialement viables que si la fraction inpidique cible s'emploie dans des applications à forte valeur ajoutée.

Industriellement, le fractionnement à lieu essentiellement par cristallisation fractionnée (ligure 222). La matière première lipidique à l'état fonda est soumise à une cristallisation partielle par controle des conditions de refroidissement. Li b jectif est d'obtenir des cristaux lipidiques à haut point de lus on suff samment grospour permettre une separation aisée. La cristallisation s'effectue en condition ac sur refro dissement sous agitation controlée pour favoriser les transferis de chaleur et de matière, en effet, dans le voisinage immediat des cristaux en croissance, à temperature est superieure en raison du caractère exothermique de la cristail sat on des triglycerides, et la concentration en triglycerides susceptibles de cristailiser est in crieure. Cependant une agitation trop intense peut reduire la la lle des cristails en crioissance, qu'il sera d'autant plus d'III, le de recuperer

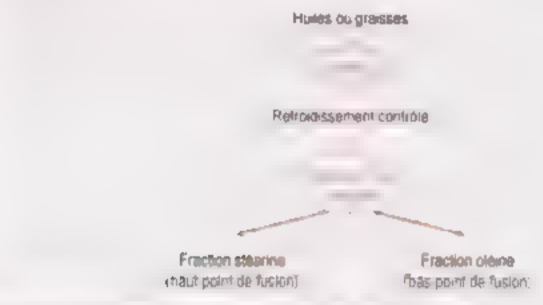
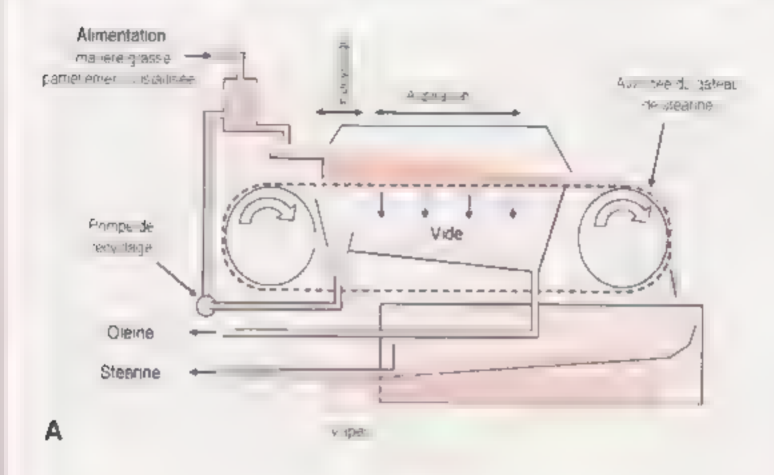


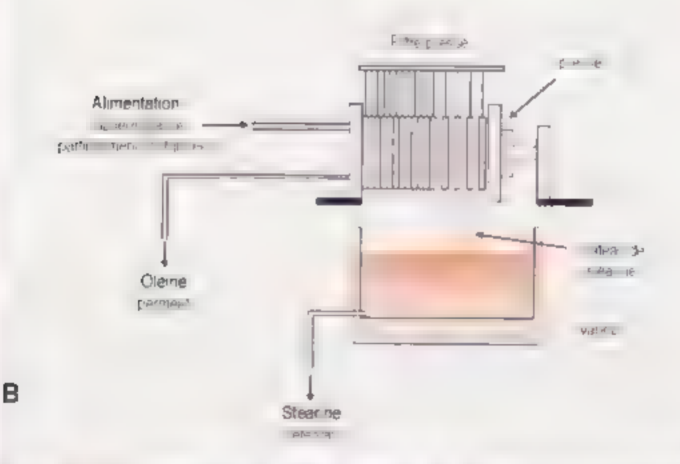
Figure 222 Principe da fracticamement des huiles et grasses

Lorsque la cristallisat on est term nec (après plusieurs heures), les tractions stea rine et oleine sont separées je plus sor vent par la tration, en cont na ou. L'are presse (figure 223). La fraction oleine est eliminec au travers des pores d'une membrane de fotration alors que les cristaux à haut point de tusion sont retenus dans le retenta. L'application d'une pression sur la galette de stearine permet de liberer la fraction oleine occluse entre les cristaux de stearine.

4. Pigments et arômes

Les matieres premières d'origine agricole, notamment d'origine vegetule contiennent une grande variete de constituants d'interet organo épuque que l'origine à ex raire pour repondre aux marches des aromes et colorrants natureis. Ces operations constituent une excellente valorisation des excedents de product on ou des coprodules sissas d'une première transformation.





t give 223 Fractionnement des huilles et grasses par filtration en continu . As filtre presse (B)

4.1. Nature des pigments et arômes

les pigments porphyriniques ch orophylles, pigments heminiques

boune jeune (475 nm et 509 nm)

Figure 224 Structure des principales caroteno des et vanthophylles (d'après Linden et Lorient, 1994).

les flavonoïdes et dérives ;
 les bétalaïnes.

Les carotencides sont des pigments extraits de fruits (peches verises, oranges, fraises, etc.), de legumes (carottes, tomates, etc.) et de fleurs. Ces molecules, qui presentent une large gamme de couleur sont constituées d'enchaînements d'unites isopreniques, un certain nombre de ces constituants sont decrits sur la figure 224. Ces pigments, outre leurs proprietes colorantes, presentent des proprietes antioxy dantes susceptibles de limiter le stress oxydatif implique dans le victifissement ce la aire, en contrepartie. Is sont tres sensibles à l'action de l'oxygène et de la lumière.

Les pigments porphyrimques sont constitues d'un hétérocycle appele porphyrine comprenant quatre se as-un tes de pyricle (figure 225) : cet hétérocycle peut chéanter en son mil eu un certain nombre de métaux (Fe. Mg. Mn. Cu. Zn. etc.) : es porphyrines complexant un atome de fer sont appelees hemes chémoglobine) et cel es integrant un atome de magnésium forment la famille des chlorophylles.

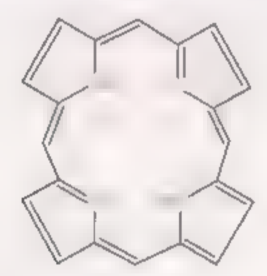


Figure 225
Structure de la porphyrine.

Les flavonoides regroupent un ensemble de composes naturels appartenant à la fami le des polyphenels. Presents dans toutes les parties des végetaux superieurs tracmes liges, feur les, fleurs fruits, etc.) us offrent une large gamme de couleurs, du jaune orange au bleu en passant par le rouge et le pourpre et presentent de nombreuses proprietes biologiques activités antivirales antifamora es, anti-inflamma toires, anticancercuses etc. Ils possedent un squelette de base à quinze atomes de carbone comprenant deux esc es de six carbones (A et B) relies par une chame de trois earbones.

Les composes de cette famil e se distinguent par le nombre, la position et la nature des substituants (hydroxy, methoxy et autres) sur les deux cycles A et B et la chame en C3. A l'etat nature, une ou plusieurs fonctions hydroxyles sont gycosylees. la partie du flavonoide autre que le glucide est appelée aglycone. Les trois sous groupes de cette famil e les plus importants sont les anthocyanes les flavones et flavonois, dans ce type de molecules, la chame en C3 forme un cycle par interaction avec un groupement hydroxyle du cycle. A Les anthocyanes posseuent un groupement hydroxyl en position 3 les flavones une fonction carbonyle.

en position I et les flavonois une fonction carbonyle en position 4 et tale fonction hydroxyle en position 3 (figure 226).

Figure 226 Structure generale des flavonoides.

Les analocyanes qui possedent une la ge paletie de conlears sont souveix glyc sylees en position hier sont les sucres les passifiéquents sont le ghacose, le galherose le chambose et l'arabinose qui peuvent etre acytes par différents acides tellimanique en mainique ca eigne fortunque etchi mingre la présence de ces sacres qui augmente la serabilité et la stabilité des prements i utilisation des artificerancs den cure inni de la certainsity pes de prode les de par leur forte se lis bilité aux en différent en private chi in ques et feur capacité à précipité des prolemes. Les antificeranes présentent une assez boi ne stibilité dans la zone des bas più directeur au isatina du lis les jus de front el prode its que en entation lactique tels que les vaourts les primitées spectrales oes or thousales sons en effet très dépendantes du plif il guae 2019.

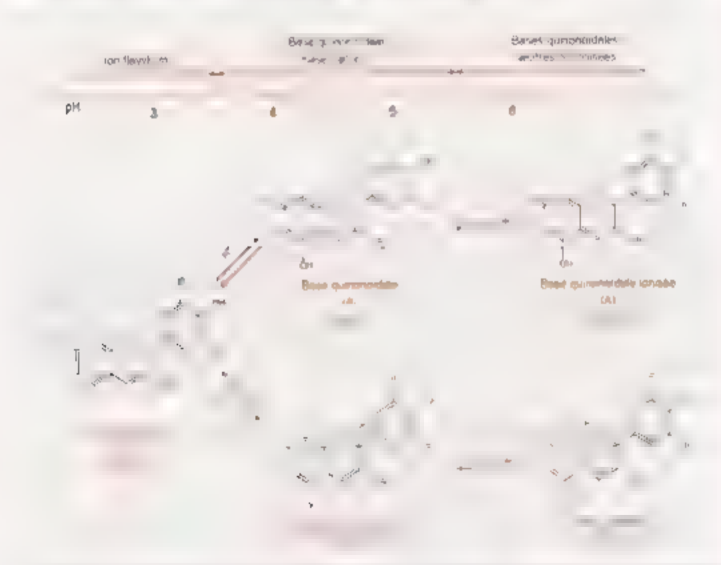


Figure 22. Influence du pH sur la structure et propriétés conorantes des anthocyales (d'après Linden et Lorient, 1994).

Les be traines constituent les pignions no ges pourpres et jaunes de la betterave (Betain Permis Ces pignions ont en commun un azacyclohoxene sur lequel se trouvent deux fonctions carboxyles et un interior, in cligare 2281 qui correspond à lizate d'un communae de l'inertic (volgavan hene) à leve ique phéranid ne l'entre leur confere une bonne solubilité dans leur du sone targe gamme de plum ais une sensibilité à la traitements thermiques ce qui pose des moblemes pour élaborer des concentres steriles.

Figure 228 - Structure des bétalaînes.

Les artires remesentent an enseinse de la mise en pouche de libineire à auxeux vers les celles of let ves fors de la mise en pouche de libineire à fraction arora is celle en preme solvent positeurs centimes de nolecules dont les enfection trains sont solvent librates au natagement e par le optimine les no eclies are natiques sont ce habites perds no ecliaires et possedent and pression de vapeur suffisamment elevée à pression atmosphérique et le peritaire ambiente pour et use fraction passe atteit dre les a riqueilses o fact ves par vere retron isale.

It contraissance des constituants aron atiques des matieres premières et des autorits à progresse très rapidement à partir de 19,0 grace, la des doppement du couplage chromatigue phi se gazease spectrin etric de masse, des milliers de et mposes, appartenant aux différentes classes de la chimic étainique ont uns pui être identifiés. On y trouve?

des l'adre carbures don beaucoi p sont de nature terpenique l'esultant de la condensation d'isoprénes ;

des aidelis des des det mos, des alcords, des thic soisses du metabolisme des acides aminés et des acides gras qu

des acides volati y des esters d'orig no fe menta re

design nes volutiles provenunt de la décarboxy at on des no designifics.

des hétérouve es it ir me pyrazine etc i caractéristiques des produits de pyroyse de derives glucidiques en présence de proteines.

des phenois issus de la de madet on de la lignine.

Les caracteristiques aromatiques d'un aliment peuvent pariois resulter des propriètes olfactives d'une ou de plusieurs molecules (figure 209).

Ligare 229 1 xemp es de melecules aromatiques

Dans la plupart des produits alimentaires l'arome est du a un nombre important de constituants dont certains pris isolement ne presentent auct ne particular de sensorielle mais contribuent toutetois à la specificite aromatique du produit. Cette complexite rend assez difficile la preparation d'arome a partir de mo écules de synthèse, de plus de nombreuses molecules impliquées dans l'arome possedent des carbones asymétriques et les propriétes offactives sont souvent stereospécifiques, ce qu'rend plus difficile la synthèse chimique qui conduit generalement à la formation de racciniques. En general, les aromes arimentaires sont classes en quatre groupes

nes arcomes naturels sont des fractions ou extraits de produits naturels ou tormes par des processus biologiques tenzymatique et ou microbien) à partir de substrats naturels ;

les identiques au natures sont constitues de molecules de synthèse identiques à cel es présentes dans le milieu naturel (par exemple le 4 hydroxy, 3-methoxy benzaldebyde correspondant à la vanilline, ou le oct-1-en-3-of vecteur d'une note champignon) :

les aromes de synthèse son, constitues de molecules inexistantes dans le mi ieu naturel (par exemple le 4 hydroxy 3-ethoxy-benzaldehyde correspondant à l'ethy vanilline dont l'intensité oltactive est dix fois superieure à celle de « vanilline):

les *aromes de transformation* tels que les produits de dégradation des sucres en présence d'acides amines (dégradation de Strecker) ou de dégradation de la aignine (fumée).

Les molecules responsables de l'arome d'in alament ont plus eurs origines

les matieres premières mises en œuvre ;

les processas biologiques, enzy matiques et microbiologiques se deroulant dans les matieres premières au cours de leur conservation ou de leur transformation.

les traitements physico-chimiques mis en œuvre le fisson, fumage, salage, etc.).

Les prigres realises dans la conna ssance des aromes ont pern is de caracteriser es substrats aromatiques et d'amerider les principales voies de hiosynthèse, a partir de ces travaux, il a été possible d'identif er les leviers biologiques et physico-chimiques qui permettent d'amplifier l'intensité aromatique et de miçux util ser les potentin iles aromatiques des matières premières. Chez les végethux de nombreux substrats aromatiques sont giveosyles et en consequence non voiai la l'hydrolyse enzy natique ou chimique permet de liberer l'iglicone et d'accroitre le potentiel aromatique du prodiit lic est le cas par exemple de la liberation de la van fline a partir de la glucovani line au cours de la fermentation des gousses. De nombreux procedes biotechnologiques mettant en reuvre des ce lules végetales des microorginismes, des e izymes ont été alors développes pour amplif er l'arome de vins, jus de l'aits etc., ou pour produir des aromes à partir de substrats issus de coproduits agricoles ou industriels.

Ces acquis seient figues ont contribue au developpement de l'industrie des ingredients promatiques qui met aujourd hui sur le marche une multitude de bases proniatiques repondant aux exigences et contraintes des industries alimentaires et aux attentes des consommateurs.

42. Extraction concentration des colorants et arômes

Certaines matieres premières aux proprietes colorantes et ou aromatisantes peuvent être mises en tenvire en l'état eur conscrivation peut être assurée soit à l'état congéle soit sous forme deshydratée. C'est le cus par exemple de certaines herbes aromatiques.

A l'échelle industrie le on s'oriente plutot vers des concentres, des essences ou des extraits pour des raisons de proficile et de regularite qualitative.

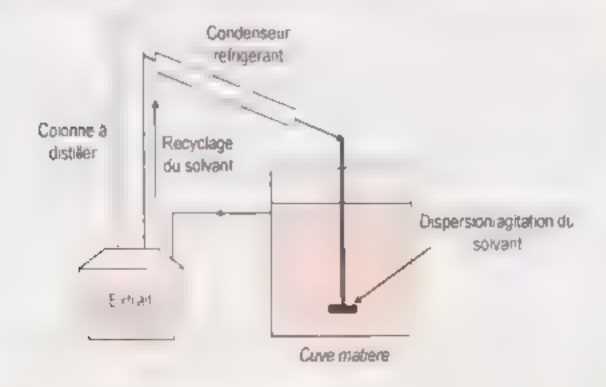
La solubil te dans l'eau ou les solvants organiques et la tension de vapeur des pigments et molecules aromatiques condit onnent principalement le type de procedes de concentration et ou d'extract on mis en œuvre

4.2.1. Extraction solide/liquide

L'extract on des pigments et des acides est souvent rea isce directement sur des nutieres premieres (betterave) on des coproduits (marc de raisin, distilleme y n cole, etc.), a technique consiste a mettre le produit au confact d'an solvant qui est choisi en tenet on de la nature de la matière première, des composes à exitaire et des utilisations de l'extrait et du coproduit résiduell, se solvant peut être de nature aqueuse ou organique (a cool héxane acetone chier de petrole acetale d'éthyle chlorure de nichvière. Os superentiques Daas le cas d'un solvant aqueux la vitesse de transfert par d'itus un est détern méet par la loi de l'ele depend donc de la surface de interjace liquide sonde du coefficient de diffusion et du gracie li de concentration des constituaines à extraire à l'interface. Dans le cas d'un solvant organique textraction d'aromé, la vitesse d'extraction depend du coefficient de partage des constituaints entre la phase aqueuse du produit et la phase organique.

I extraction peat so faire en batch un que ou successid ou de façon contante a centre cou ant. Les extracteurs en batch sont constitues de cives thermos alces d'un pari er contenant le produit à extra reil d'un système d'agration et éventae le moit d'un fidtre en fond de cuve ou frottant qui pern et de claribier la prase aquide. Les d'ffuscurs en cint na fonctionnent tous à contre courant sont par immersion seit par arrosage du produit à extra reil le contre courant permet d'obtenir université d'exerction pris important cans la mesure ou le produit sortain se troaver contact du solvant per l'es d'iffuscurs en contina sont de monts en moins à l'ses pour extraction d'arone et de colorants car ce sont des systèmes n'ons flexibles que les ha chis dans resquels on per timettre des produits plus d'y ses, a outer exertice lement des et zymes et regiller les parimetres plivsicoschiin ques den peritate pH, etc.).

Dans a cas on le solvant est de le la l'extrait est ensine fi tre si necessat le concentre par evaporanen ou osin se inverse et eventae le rent des voltate par atom sitios. L'ersque le solvant est de nature organicile l'extrait est distribile et a solvant condense et recycle. Le recycle de neur se trate si in lianen ent in extraction comme cela est represente ser la ligure 23 oi drus a cas part culier du CO supeller que, le solvant reprisse a letat gazeux par defente puis a cha la rice par compress en inecarique tiquire. 5° il extraction solide liquide pest etre feet dee par traitement du archange sol de liquide aux interovor des



I gaze 250 @ Extracteur avec recyclage du solvant

1.2.2. Extraction liquide/liquide

Cette tech i que est un rise, pour extra re dun beginde des moleceles volatiles du recret aromat que le biquide a extra rele antien general de miture aqueuse le se vant a neutre en reus relest de nature ergonque et non mise ble d'insideau afin ce lacit des a separation des deux sous ons. La vitesse d'extract un depend de la stifface in erplins eau et des coefficients de partage entre les deux phases. L'extrait obtenu par solvant est appelé ofenrésine.

L'extraction peut se fit re en batch en creant ané em ils on de la phase organique dat si la phi se continue aque ise su vie di u e separation de phase qui permet ta recaperar on de la phase organique. Elle peut egatement se faire en cortina cans des cole il es airmies ad a plateaux. Le garmissage d'une colonne avec des annéaux de Rish e pertiret d'augmenter la surface entre les deux phi ses liquides. La prase tourde est introduite par le haut et la phise le gere ten general la prase organique par le bas (figure 231). La separation de phase des de la liquides est partie sid. Le de en reison de la presence de troleccles ampli pri ces qui ont la particularité de stancia ser des émulsions.

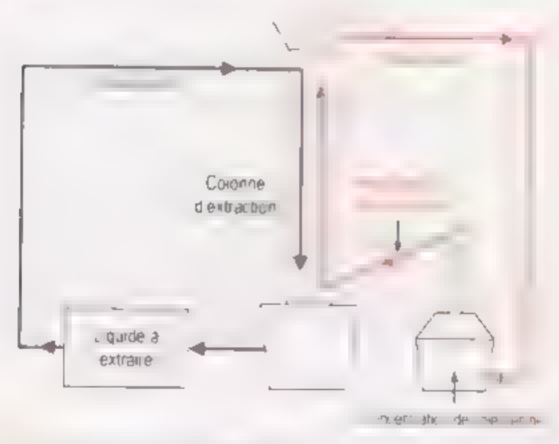


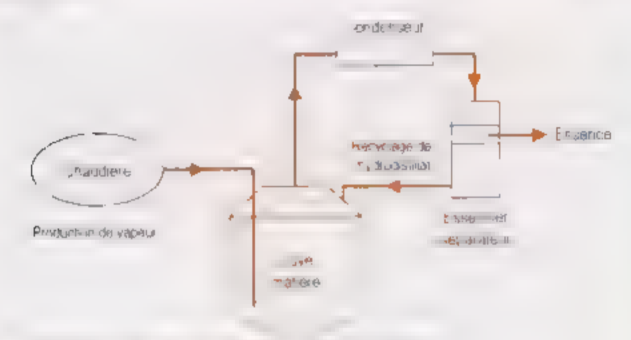
Figure 231 Extracteur continu liquide/liquide

4.2.3. Extraction par distillation

Les molecties aromat ques étant voluires leur extriction par d'si l'ation peut être envisagée. Le chauffage direct de la cuve matière entraine en gene al ané dégradition thermique de la matière première ce qui a tère la qualité de l'arome pour uni fer les effe s'thermiques. Il est préférable d'introduire dans la cuve matière de la vapeur d'eau qui l'bère sa chaleur l'atente dans la masse en se condensant l'és buées de vapeur et les molecules collates entrainées sont condensées et récupérées d'uns un essencier (figure 232). L'extract on par distribution peut être real see sous vide afin de réduire la température dans la cuve matière. Lorsque la fraction vola-

bigge me fant in 1900 about ment bed a special profession of the biggins of the special part of the specia

tile aromatique est non misc ble dans feau on obtient deux phases. I hydrocisti lat et la fraction aromatique appeaee essence de le-ci peut etre plus lourde (essence l'orgnon) ou plus legere (essence d'agrumes) que la phase aqueuxe, la phase aqueuxe dont le volume est beaucoup plus important que celu de l'essence peut etre recycle dans la cuye matière. L'ersque la fraction aromatique est hydrosoluble les aremes peuvent être extrairs du distillit par so vant se on les procèdes décrits précédemment.



Frems 232 - Extraction par entrainement a a vapour d'éau-

4.2.4. Extraction par expression

Certaines essences peuvent etre obtenues simplement par express on le est le cas en partieu ier des essences d'agru nes. Ces fru is contiennent de grandes quantités de mo écules hydrophobes qui se trouvent à l'interie, ride saes o cilières i e an neipe de l'extraction de ces hii les essentie les consiste à rompre ces poelies à esserce par un moyen mécanique è pression, me sion ou abrasion à froid. I hu le essentie le est separée de la phase aqueuse par décantation ou centrifugation.

4.3. Formulation

etre utilises en l'état en raison de leur hydrophebie de éar yelatilité et des la bles encentrations mises en œuvre dans la formulation des al ments len outre la base uro na que doit etre adaptée au produit a aromatiser et à la technologie de préparation de l'au nent très stance à la chalcur la l'actifié à l'oxygène été l'Larome doit etre di us à la concentra on des rée dans une phase organ que hui e, mat été grasse alcoel etc.) ou fixe sur un support solide sucre muitodextrine excludextrines, amidon, proteines, sels, etc.).

La fixat on sur support solide peut se faire par pulverisat on d'une solit on aleoo ique d'arome sur le solide suivie d'une el mination du solvant ou par atom satton d'une solution contenant l'arome et le support (gomme arabique mailodextrine cyclodextrine).

Dans le procede de polverisation. l'arome est adsorbe à la surface du support, ce qui presente un double inconvenient, perte par evaporation et degradation au con act de l'oxygene. En revanche, dans le procede d'atomisation, la fraction aromatique est, oca isée au cœur du grain de poudre car lors du sechage, le transfert d'eau au cœur de la goutieiette et au travers de l'interface so ide air est plus rapide que le transfert des molecules aromatiques, ce qui permet une meilleure retention et une moinaire exposition à l'air. Dans le cas particulier des evolodextrines, il y a une tricusion des subsiances hydrophobes dans le cœur de ces molecules eyel ques contenant six, sept ou hait unités gricose provenant de l'hydrolyse d'amidon et pontes aux extremites par une haison entre les carbones 1 et 4 (figure 233), le les ent la forme d'une courombe dont l'exterieur presente un caractère hydrophobe et l'interieur un caractère hydrophobe d'ou leur espacite un caractère hydrophobe et l'interieur un caractère hydrophobe d'ou leur espacite un pièger des molecules aromatiques. L'ette ne asion presente le double avantage de stabil ser l'arôme in cours des tra tements technologiques et du stock ige et de retarder son relargage tors de la mise en bouche de qui accroit la daree de percept on elfactive.



Figure 233 ■ Structure de la fl-cyclodextrine

References I ablugg aphiques

- Britten M (2002). Ingredients lattiers. In V gnola CL, Science et Technologie du lant - Transformation du lait Presses miernationales polytechniques, Montreal, 471-526
- Berot S, Davin A (1985). Technologie d'extracnon et de purification des matières protésques végetales, în *Proteines régétales*. Tec & Doc Lavoisier, Paris, 335-472
- Himbenet JJ, Duquenoy A, Trystram G (2002) Gente des princedes alimentaires des bases aux applications, Dunod Ed., Paris.
- Cecchin M (2001). Domaines d'application des sucroestern et sucroglocerides. Memoire DESS ingenierie documentaire, ENNSIB université Claude Bernard Lyon I
- Cheftel 3C, Cheftel H (1976), Grasses et huses. In Introduction à la biochimie et à la rechnologie des aliments, Volume 1, Tec & Doc Lavoisier, Paris
- Colonna P. Rouau X (1986). L'amidon, utilisations industrielles. Industries des cereules. 41 111.
- Fauquant 3, Vieco E, Brid, C. Membros, I. (1985a). Clarification des lactoserums dons par agrégation thermocaleique de la matière grasse résiduelle. Lant. 65, 1-20.
- Fauquant J. Pierre A. Brule O (1985b). Clarification du incloserum acide de casémene Tech Latt. 1003 37-39
- Gunstone FD (1998). Movements towards tailor-made fais. Prog Lipid Rev. 37(5)
- Hamm W (1995). Trends in edible oil fractionation. Trends Food Sci Technol. 6, 121-126.
- Korbonen H. Pollanto A (2006). Biooctive pept des production and functionality IDU 16(9) 945-960

- La sucrene de canne, http://www.aesucre.comupload fic-dossier canne pdf
- Le sucre Documentation du CFDUS, chaptres 3 et 4
- Linden G, Lonent D (1994). Biochimie agroindustrielle valorisation alimentaire de la production agricole. Masson, Paris.
- Mahaut M. Jeantet R. Brulé, G. Schuck P. (2000). Les produits industriels lattiers. Tec & Doc Lavoisier Paris.
- Poppe J, Vincent R (1982). La gelaune alumentaire In Proteines animales « Extraits concentres et isolais en alimentation humaine Tec & Doc. Lavo sier Paris, 228-255
- Procede d'extraction du sucre de betterave http://www.lesuere.com/upload/fic/dossier/betterave/sel
- Propriétés physiques et chimiques du succharose http://www.icsis.re.com/upload/fic Propriétés saccharose.pdf
- Totosaus A. Montejano JG, Salazar JA, Guerrero I (2002). A review of physical and chemical protein-gel induction. Int J Final Sci Tectural 37, 589-601
- Vercauteren R. Rapmile A (1999). Productions industrielles des glucides alimentaires, proprières technologiques et utilisations alimentaires. Dossier scientifiques de l'institat français pour la nutrition. 11-37
- Visser RA, van den Bos MJ, Ferguson WP (1988) Lactose and its chemical derivatices Bulietin IOF 233, 33-44

Quatrième partie

Emballage et conditionnement

12

Emballage

I embarage et texemition nearent sont les dermieres a servoirs de la fabrication des procens al mentines in sont individuales de procent et al recordinates in sont individuales servoir es qual tes has eniques sensor el es et numit onnelles de la l'inent repondre sus el tributes de la la servoir et de sus et numeros de la fabrica tes des consonnates en met el el sage il far ballage est el outre un support d'infort le on et de commance, on qui pert se neuer des images des symboles qui consonal to composante comater el ce al mentionals dobt impact san la perception di procent et l'inte d'il lat est par ois ties in pertant. Les progres techniques relases as cours des vingt detin els années dans le difficie de l'emballage el disconditionnement ont ele une source d'innovation en matière de praticité et ont permis d'il l'inject les fene res de committents on talignée itation des D. C. DI CO en assu unit une me l'eure qu'il ite au cours d'il stratage.

I Definition et principes fondamentaux

La directive coroper ne 94.62 CF donne la delination cofferelle de l'emballage et en precise les chair psid application. Il sugat de chait produit constitue de mate traix de toute nature. Jestine a contenir et à protezer des marchancises données al ant des matieres premières à la produits finis, à permettre feur manufent, n'et leur acheminement du producteur au conson mateur ou à l'ut usaleur et à assurer teur prese tation. On pert det nir trois méchaix d'emballage.

unité la point de vente pour r'ait isateur fina ouve conseminate, r

d'un tes de vente destinces à l'at l'sateur f'un ou au consemmateur al peut etre enleve de produit sans en modit et les caracter stiques.

L'emba-lage de transport ou emboliage tertione, facilité la manatention et le transport d'un certain nombre d'unites de vente ou d'embal ages groupes en vue d'eviter leur man pulation plivsique et de l'initer les dommages.

A Topograph & physics gate the attent and per per printed

Les materiaux au contact des ahments doivent respecter les principes qui constituent le concept d'aranentarine (regionnent 1935-2004 C.E.)

te pri tetpe d'inertie delin i les limites de migration globale ou spec tique de constituants de l'emba lage au dela desque les ils peuvent presenter un danger pour la sante humaine ou animale ou entrainer une modification inacceptable de la denrée ou une atteration des propriétes organoleptiques du produit.

le principe le compos ron impose que les constituants de l'embal age soie à insertis dans les listes positives de sabstances qui ont sabi une procedure d'auto-risation de riploi pour un nouveau constituant ou une extension d'emploi.

le principe d'etiquetage se tradiit par l'apposition d'un marquage ment o man. le caractère alimentaire du materiau.

2. I onetions de l'emballage

Has derven substate and expenses de tous les acteurs de la conne de cistibut ou du produit depuis cas ne signati consomma entre equi n'est pas sans cree quelques antagonismes comme par exemple un cir banage a consentre facial por l'usager mais suffisant n'ent resistant pour supporter les ellottantes ricean ques lors du transport et de l'omise en raven. La consequent d'un en bonage mest donc pas a see et doit it tegre. Le semble des tones ons qu'il doit le 1911.

2.1 Emigrinus fight igues de Feizballage

2.1.1. Cuntenant

La felicien première di comballage est qui den ette apie a content le prodesi pour leque. La etc choisi l'est donc important de raisonner sen ciorx en terme de comple prodo t'emballage. La effet conditionner an prodon suppose de becomma tre sa compes tion et ses caracteristiques physiques de laçon a den fiet ses contraintes de sa conscivation. Il est egulement necessar re de prendre en compre a quantité de produit à conditioni et qui sera garantie au consommaleur de qui a nencia considérer cette tois le triple produit emballages conditions d'utilisation. Cet ele prent est en constante evolution à l'image de ce le des modes de vie des consommateurs avec ces dern eres années une tendance du fractionnement en en es de consommation individuelles, journalières, etc.

2.1.2. Logistique

La fonction log stique de l'éraba lage de l'repondre aux contra ntes du ransport et du stockage et fac liter la man dention du prodoit. A ce titre, des efforts peuve trencore etre faits pour opt obser celte fenction, en effet. Lideal serait d'un print de vue ergonomique d'avoir une un te de base de 40 cm de arge (ce qui correspond à la largeur entre épaules) puis de tout conditiennet en multiple de cette un te teations, palettes carmons de largeur correspondant à un multiple de la largeur des palettes).

2.1.3. Protection

La principale fonction de l'emballage reste neanmoins celle de conservation et de protection du produit a imentiure associée à une obligation d'inacculte toxico logique et d'inertie chimique de ses materiaux constituits. L'emballage est avant tout une harrière entre le produit et le nuheu extericar assurant ainsi la profection paissire du produit. Cel esci peut etre d'ordre mecan que contre les chocs et les contraintes que peut sahir le couple emballage produit. Il faut egalement proteger le produit des transferts de matière qui peuvent se produite en phase l'quide (impermeablité ou porosité de l'emballage aux liquides) ou en plus cazeuse tetancheile eu porosité aux giz et autres substances volatiles. Cette notion de permeablité des emballages la considérér en onct on du produit à conditionner sera réprise dans le peragraphe. Au règlire de ces transferts l'emballage joie un double role puisqu'il faut qu'il fasse barrière.

direct extreme services have all constructions burriers a lead properties les nurs sources et les aferations de texture la lossy encipear eviter le development de bacter es aerabies et les prenomenes d'oxydation aux substraces vollet es eventue lement presentes orns le vironnement thydrocarbires finness, performs etc.) suscept bies d'alterer les propriétes organoleptiques de l'aliment;

dispression from a notice of the action of constructions and barriere a feati pour external deshydratation dispression aux gazion melanges de pazi (CO). No etc.) even fuel ement in rodints du sifemballage pror assurer la conservition dispression, aux con poses venitis pour exiter des pertes d'animes.

the manifest devices element associations protection contactles transferts denote epin taxon, ement non-cret object duction convection characters qui persent se processus characters in contact each vers, a product et necessal et al. a transcription of acceptant desprocessus characters is an erobiologique of a terraion. De minimized a transcript sont sensibles a la familier to some manifest and manifest contracted expenses a familier responsible of a critical despeties de vitalismes et de photological responsible of a critical de pertes de vitalismes et de photological a faltrer les información de posario probleme volve a stopper focte entre de información de la concerne es transferts thermación le canacter et sola información de posario falle et ación de concerne es transferts thermación le canacter et sola información de procesión de la concerne es transferts thermación le canacter et sola información de compernitation procesión de procesión de la concerne es transferts thermación de canacter et sola información de compernitation procesión de procesión de la concerne es transferts thermación de canacter et sola información de compernitation procesión de procesión de procesión de concerne es transferts thermación de concerne es transferts de concerne es transfert

If the embalage est concern is a bittere correctly or or organishes dam has extered richle product. I rempirately in the essential quiest de maintenant and quiest de product in increase entre describer or important de maintenant de post contant in it or la disaffre part en empechant ou imitant les transferts de mainte esta gaz la sceptibles de favor ser le developpement de germes eventuelle ment presents. Par ail curs il est important de rappe en que dans le cas des produits sternises. Le fibal age dont pouvour supporter les comptes temps temperature appliques ou être adapte au conditionnement aseptique.

Une nouvede generation d'emballages à été développée au cours des 30 dernieres années. Ces embal ages, dits àctifs, ont des propriétes qui vont au dela de la projection et du caractère merte. Ils interag ssent avec le produit et dans certains Oss repondent à des chan rements du mi ien environnant ou de produit ai meme (Waguer 1989), le par Ciontard 2000 (les embal ages explortent donc des interactions noss bles entre l'emballage et le produit da nema relatore appe lasqu'à plesent de les constitutes et reduites ac minimalia.

En termes de maitr se de la qual te les emballages acti s peavent etre classes en deux granoes catégories. Les interactifs qui agrissent sur la intent ou son env ronnement peur preserver sa quatrie tout au long de la chame de distribution et les nd cateurs qui reagissent aux conditions de conservation ou aux caracter stiques de la siport pour en informer le consommateur en temps rec. Seuts les interacitis penvent etre consideres comme avant une reel e fonction de presection de l'air me it I accon de ces emballages e meerne censemble des mecamismes d'al étatic des aliments, oxydat on des ispides, brunissement, degradat on des vitan inespippients et arories, developpement des nacro organismes, act y le respirater c des vegetal y frans, etc. Es agissent soit par un contact direct avec la rine tro l'isto to her ques sar esqueix sent grettes des agents a 1 y terobiens, soc, en assaranune composition gazeuse optimile de l'atmosphere inter e de rembalisse par adsorption (d'issignée d'oths une de vapeur d'oan de composés aromatic les) relatinge ide et vide de carbone d'et anel de sont les d'agetts at t'morebiens sorbite ssozyme ou d'introvadan's vitant ne ri batal hadreas due et ou encere transfert selectif de paz entre calmosphere inferne et envirormante. Colde nel moco d'actori constitue la l'inite entre empallages convectornels eemballages actifs.

La force un de protection des conha lages est donc triple paisqu'elle per net de proteger le produit da n'ince exterient n'ais egalement de las-mente (dans le cas ex la respirat on des vegetaux par exemple) et de proteger le mit en exterieur du preduit de la see beration de rin es pai exemple).

In cerquico iceme les umba tages actifs indicateris, es plus connesset es plus etitises semi es indicateris temps temperative on mila consear varie avec les centeris in side stockage de de tratement du produit con enu Certaris de ces il encaleurs in enment en comple l'institue can infecio produit nors que citatres in indicate indicate le approduit nors que citatres in indicate indicate le approduit es trace a prime de inchance da froid. Il existe egalement des indicaters de tenent el oxygene ou en gaz en nor ique de intinospitere interne exisperimente. Le garante au consoni materir in espetite de rembanage. Certarios indicaters vont encore plus nom en detectant certains en inpuses voian es imprigues. Il insidiat de traicheut da priment comme les animes velatires pour le poisson. D'autres en fili permentent de contito en le deroclement di procede de labrication directement dans le riba lage (su vi da pH lins d'in procede fermentaire par exemple).

2.1.4. Service

Cette tonetion est aujourd har an design etax de l'innovation du secteur. Elle doit eire presente de l'étape de conditionnement du produit (inceuntsation de la l'gne stockage et expedition simplifiée, pertes l'im ées, etc.) au domicile du consommateur (garanoe des quant tes un tes de consommation, facilité de mampulat et et de stockage, facilité d'ouverture et sécurité d'utilisation, etc.) en passant par le

distribute at the controlle designation des soutraces de vente et de la masse en rivora, traçabilité optinisation du temps de passage en calisse etc.) Elle apporte il attribute des informations sur le produit fai meme ou sur ses conditions de conservation. Afin de satisfaire les existences en matière de traçabilité et d'information le code-barres la ssera peut etre bientot à place à l'identification radiofreque et (REID). L'el ibaliage contiendrait alors une place electromage et inprenant les informations legales et non modifiables et des informations modifiables par le distribute at (prix fonction autivo letc.) Ce système pourrait egalement permettre d'accelerer les passages en caisse.

Des emballiges dits prepar deurs sont developpes pour conditionner l'al mem ivan consemir i ou ills peuvent modifier les enricteris dies de la invent essentiel ement sa temperature pour facialier sa consommation cemb i lages auto-ciaires ou a to-et oil ssants). Il faut egillement noter le developpen ent d'embahages hydrosolub es et con æstibles pour des port ons predissees de sonpes ou de sances na Japon, par exemple,

2 2 1 0,11 5 11

2.2 L. Marketing

Lemba lege parce quillest indissociable du procint quill'contient contribue largement, la occision d'achat du consommateur. Il doct attirer l'attention, eve her l'interet et sasciter le cestr d'achat. Cette fonction parement marketing peut être déclinée en einq sous-fonctions.

I the historicsport as impact describa lage sur le consommite in l'îlle est donnée par un signation souvent he is a marque. Plus et re éléments peuvestietre actives con ne le graphisme, a torine. O coulear ou conate au l'essent de cant de répérer the lement le produit d'uns le l'unitre.

rence. In each cox codes existent en terracide condeur de graphismes en la nace en la nar exemple des embilities de tablettes de concelhi son exemple des embilities de tablettes de concelhi son exemple par marrons ou no est les indistricts on tocchora d'ente l'exicismical nive se la repture isse l'univers de reference de leur produit.

top (la gimme la duction de perception de quirité de prix été)

la sed tran est la fonction la plus subjective de l'embalage le le est bec à l'est et que la tornie la couleur et la symbol que des materinix de l'emba lage qui do vet tidec encher l'acce d'ach it l'e re achat du produit suppose une ferte adequation contenant-contenu :

a tracisco o correspond a lob cetal octorer un l'en entre incheteur et le predeit. L'embal age d'un n'ettre en avant les specificites du contenu el eviller pour le même besoin l'achat d'un produit concurrent.

2.2.2. Information

L'emba lage représente le me deur support pour les informations concernant le produit. On distangue les informations obagatoires, de unes par la reglementation et les informations utiles.

Les informations del gatoires sont definies par le decret du l'décembre 1984 qui impose une deser puon de la denree (denomination legale de vente liste des ingredients, quantité nette date limite de conservation ou date limite d'attasation optimale, identification d'in responsable de la commercia isation, du lot de fabrication et autres ment ons complementaires specifiques à ce taines denrees com ne par exemple, le degre alcoolique sur les boissons alcool seest et par l'erdomiance du 3 décembre 1986 relative à la iberte des prix et de la concattence qu'il mose l'indication du prix, le decret du l'idecembre 1984 précise également que l'enquetage et les modaines selon lesquelles il est realise ne doivent pas être de na ure a crée une confusion dans l'esprit du consommateur.

Les ratormations utiles sont a la discretion du fabricant de l'al ment. It pe it s'aglit du mode d'emploi de sagges, ons d'arthsat on de rappe s'd'aut es produis de la gimme de siglies de qualités (appel ations d'origine controlee (AOC), d'origine protègée protègée protègée de la consommation du prodait des symboles des materiais constituant l'embadage ou encare du point vest certainnique. Tentréprise labricant le protegée à la sequitte de la taxe environnementale. Un certain no mère ce ces in origine partie sont s'au ises à la regie neutation.

2.23. Communication

Lembarage est a la fois sujet et mexen de con munea or Ansi la distract communique perfois sar sea produit et parvient à le personna iser vivillement agé notamine it forsque cel i er est peu diference (piblicités por l'es sichets et isson ripide du la pour les barquettes nuero or dibres de diferens plus premates etc.) Mais l'embri lage est egalement un excellent ned à de communicité nicit i est valet lu par des informs de conson in illicurs li celture il est possible de cibrer les consommiteurs auxquels le message s'adresse en fonct, in disprodair est il contient.

2 4 loss acretition con a

In denots des fenerons deja ences at tau dorenavant intégrer la comput bill à de le nou age avec l'environnement. La demarche d'ecceoncept on, qui vise a dim nue l'impact environnemental des embaliages, doit etre prise en compte des leur conception. È le a été formit isce par la direct ve européenne 94 62 CE, qui ment onne que tout embaliage mis sur le marche dépuis le 1º janvier 2000, doit répondre aux exigences essentielles que sont :

la reduction à la source par reduct on de poids, de volume et du nombre de nobal ages en modifiant les caracteristiques du produit. le procede de condition-

nement (compactage suppression des vides techniques etc.) ou la conception de l'emba lage (coerecharges simpification de l'embal age optimisation de ses dimensions, nature et mise en œuvre des materiaux utilises).

la reduction du stil kage en dechange par reuti isation des embal ages (consigne etc.), recyclage compostage et ou valorisation energetique (incineration).

Cette directive donne egalement des object is chiffres pour la valor sation des différents types d'emba liges (bors, plastiques metales verre et carren), notamment en mattere de recyclage,

D'après le principe du « pel ueur paveur », les andistriels sont obliges par la loi de s'assurer de l'évacua ion des embalages quais generent. Comme il est materiels ement impossible à un fabricant de récuperer chez les particuliers les embadages y des, il existe des organismes tels que l'éco embadages. L'Adelphe (pour les beute les en verte) ou encere Civeramed, pour les produits pharmaceutiques, courges de se asstraiter ces obligations à ni principe. Ladhesion des industriels à ces organismes est facultat ve mais da les, a printique à si peuvent diffici ement fuire autrement les foit avors figurer sur les en bailages le point vert (logare 234).



Figure 234 Logo point veri

3. Les proprietes de l'embullage

Les chracte stiques du ou des materiaix constitut fs de l'emba lige condition nont ses fenctions let do vent donc permettre ce ralentir l'expluçion physico-chimique et microbicone du produit al neulaire l'euli-ci presente au meinent de son certain incitient en certain nombre de caracter stiques mesurables (a_a indice de perexyde coule tre imposition are matique texture etc.) pour lesquelles l'est possible de determiner une vileur limite in de trè laque le 1 sera considére comme non cen er ne l'ar ai leurs in peut constituer un excellent noire neuret à pour les micro-organismes.

Les proprietes des embal ages, au reglird de reurs différentes fonctions, sont resumées sur la figure 235. Il est essentiel d's ajouter l'approche cinétique, fant au niveau du contact produit materiau, déterm ne par les phénomènes de migration, que du contact atmesphère externe materinu atmosphère, merne, qui dépend de la perméabilité de l'emballage,

3.1. Permeabilité

La permeabilité est une caracterist que determ nante de l'embal age qui conditionne le trans en de mai ere au travers du materiau le constituant. Ces transferts, bid rectionne side l'atmosphère externe vers l'atmosphère interne et reciptoque.

men to death although way to the

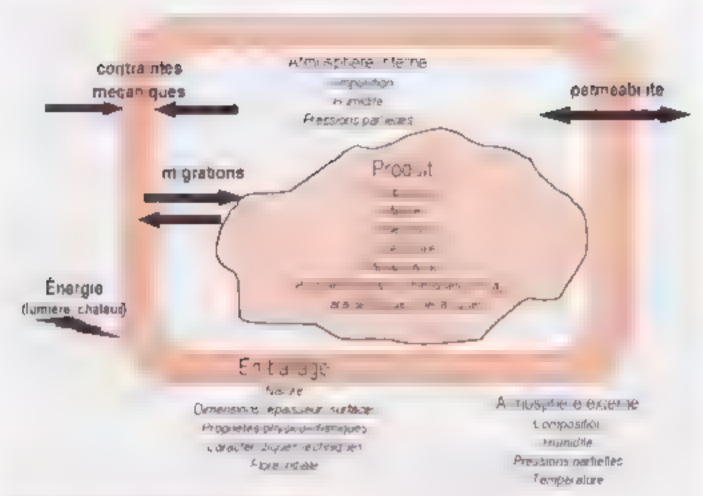


Figure 235 Proprietes des emballages.

ment, peuvent se produire en phase liquide, ou plus generalement en phase gazense (gaz, vapeurs et autres substances volatiles).

3.1.1. Principes physiques

Les transferts de vapeur d'eat ou de gir au travers d'un materiali sont decits par la treo le de la permeation, qui imprique un ransfert par d'flus on moreculaire empise par une d'itérerce de concentration d'unitérasant de par let d'autre du materina. La permeation est souver decrité comme la succession de trois et les le perférant s'adsorbe sur le miterial. Il fluse à travers le miterial situation du gradient de concentration et se describe par evaporation. A l'état stationnaire pour une température et un gradient de pression partielle constants et un materiali nerte et isotrope les transferts d'itas és unidirectionneis de matière sont décrits par la première loi de Fick :

$$\phi_{n} = D_{n} \frac{JC}{Jx}$$
 [102]

ou ϕ_a est la densité de flux de peneirant. O_a la diffessivité de la matière considérée constante pour l'ensemble du materiau et $\frac{dC}{dx}$ le gradient de concentration. Les phenomenes de sorption tausorption desorption du penetrant de la surface du materiau) dependent de la solubilité du penetrant dans le film. A temperature constante et à l'equi ibre, la loi de Henry permet d'exprimer la concentration du penetrant (C)

$$C = S \cdot P \tag{103}$$

Avec S coe Forci, de so and te et P press on partiene. En combinant les equations [102] et [103], on obtient.

$$\phi_m = D_m \cdot \frac{dC}{dx}$$
 [104]

on AP est la différence de pression particule du penetrant de part et d'autre de l'entballage. Le produit du coest cient de d'Husion (D.) avec le coefficient de so un lite (S) est le coeffic dit de permeabilité ou permeabilité du maternair, P.) que s'on peut dencircher qu'flax de penetrant a l'état stationnaire.

$$P_e = \Phi_m \cdot \frac{\Delta x}{\Delta P} \tag{105}$$

Le est constante cac que seit e grad ent de press on donc ou Di et S sont incependants de la emecatrat on en penetrant. En pratique, il existe de uen breux cas ou le penetrant interagit avec le maier au ce qui conduit à la formation de gradients de concentration à l'interieur de ce a cel l'es coefficients de selubilité et de diffa si n'augmentent alors avec la différence de pression partielle en raison de l'atfin te du maier à i poi rite permeant. Dans ce cas la permeabilité peut etre ca calce dans ané pre n'é e approcée à l'accide l'éculation suivante.

$$P = \frac{m \cdot \iota}{\sqrt{1 \cdot \lambda P}}$$
 [106]

Objected a qualifie de per ne intiten kg or mela crest, epa sserr e a materia a una, A est, a sur uce du nuder or en actes e temps (si et AP est la difference pression parce or Par l'es mesures de permeabilité aux gaz et à la sincur d'éau sont et conaces dans des conditions de temperature d'ham ditenclative et d'épaisse à ou auteria variables selon les interas ce qui rei didiffére à companaisen des datte rents materiaux.

3.1.2. Parometres influents sur la permoabilité

Les phonomètes de diffusion et de selebrate qui delinissent la permeabilité cependent des caracte stiques physiques du nateriori da penetrant et des conditions du milieu

3.1.2.1 Proprietes du materian

Pour simplifier test possible diasomi et la structure d'un material a celle a intamis. Si les mailles sont pet tes et si l'est d'iffer e de militation et si mensions cherg e nécessaire au transfert de la materie diffusante est élèvee d'une la permeabilité faible. Accun materiala horm s'la boile metal ique soudes ou le hogal en verre n'est rigor reuse i ent et il che ac xigaz. Un chorxil dicieux dont donc etre fait entre les types de materialax ou leurs comb na sons afin d'optimiser les permeabilités au régard ces del creats de fusants, en fonct on du type de prodeir du mêce de conservation des conditions de savewage, des risques de pollution par l'environne ment et de la durée de conservation.

3.1.2.2 Proprietes du permeant

Les dimensions, configuration polarité faculte de condensation de la mole cule diffusante in luent sur la permeabilité. La taille des molecules penetrantes in luence principal ément les coefficients de solabilité et de diffusion. Pour un material donne la diffusion decroit iorsque le diametre de la molecule diffusion augmente i ni revanche la solubilité dans un material dépendrait des formes des molecules permeantes et cette dépendance suivirait une relation lineaire en fonction du volume molaire. De même des intéractions peuvent se creer entre l'embaliage et e penetrant en fonction de leurs polarités respectives modifiant ains, fortement la permeab lite au penetrant ou à d'autres molecules.

Le cas de l'eau est particulier puisque les proprietes barrières à l'eau se defin ssent selon son état : imperimeabilité à l'éau à l'état liquide évaporatie i au sein du materiau et diffus on de vapeur d'éau au travers des parois du contenant

3.1.2.3 Conditions environnememates

Le coeffic ent de diffusion, la solubilité et par consequent la permeabil te d'un materiau varient avec la temperature solon, a ioi d'Arrhen as

$$S = S_0 e^{-RT}$$
 [108]

ou D. et S., sont des constantes, L_d et E. des energies d'activation, R. a constante des gaz partaits et E la temperature absolue. En supposant la loi de Henry applicable, on obtient de meme :

$$P_c = P_0 e^{-RT}$$
[109]

La diffusion croit tou outs avec la temperature pour la solubilité en revanche l'energie d'activition dépend de la nature de la matière diffusante. Dans la plapart des emba lages à imentaires, la solubilité dépend finblément de la temperature et l'energie d'activation reste positive. La permeabilité croit donc avec la temperature Cépendant lorsque la matière diffusante reagn avec le material comme c'est le cas par exemple des vapeurs organiques pour lesquelles les coefficients de diffus on c'é solubilité sont tonet on de leur concentration dans le material la loi précèdente n'est plus applicable. La permeabilité croit aiors avec la temperature et la concentration en matière diffusante dans le polymère. A partir d'un certain seur de temperature une inversion de la pente peut être observée. Enfin, certains materiaux subissent la une temperature précise un changement de structure qui peut affecter le coefficient de permeabilité.

Pour les gaz simples toxygène gaz carbonique, azote), la vitesse de transfert au travers du materiau est directement proportionnelle au gradient de pression partielle ainsi, dans le cas d'un produit a imentaire conditionne sous azote afin d'eviter son oxydation, le transfert d'oxygène à travers l'emballage s'observe des que la

pression partielle externe de ce gaz est superieure a celle regnant à l'interie il de l'emballage en fonction des caracteristiques barrières à l'oxygène du materiau et de l'influence de la pression ou du gaz lui-meme sur celui-ci. Dans le cas de la vapeur d'eau, deux cas de figure sont possibles la vapeur ne se dissout pas dans le materiau et la vitesse de transfert est proportionnelle à la différence de pression partielle ex stant de part et d'autre du materiau à cequilibre, ou bien il via disso ut on de la vapeur d'eau cans le materiau et la vitesse de transfert depend alors des pressions partielles et de la pression absolue.

1.1.3. Notion de permeabilité selective

Les miteriaux d'emba lages, en particulier les polymères, pellivent être plus permeables a certaines molecules qu'à d'autres. Cette caracteristique appelée selectivité, est propre aux materiaux denses dans lesquels les mécanismes de permeabilité procédent par solubilisation purs diffusion du penetrant. Pour une très grande majorité de polymères, un constate en effet que la permeabilité au dioxyde de carbone est de l'ordre de trois fois superieure à celle de l'oxygène, elle-même 6 à 8 fois superieure à celle de l'azote. Les proprietes barrières aux gaz doivent donc être eva cess au cas par cas, en fonction du graz considére, de la nature et de l'épaisseur du materiau envisage, de la durée de conservation souhaitée et de la pression de gaz à maintenir dans le contenant.

Il n'y a donc pas de reponse globale au probleme de la permeab lite de l'emballage, mais uniquement des reponses acaptees à chaque cas particulier de pass important étant de bien co ina tre le produit son évolution dans le temps et sa sensibilité aux réactions de degradation.

3.2. Magrations

E les correspondent au transfert de substances provenant du materiau d'embalage vers le produit emba le par des effets de nature physico-chimique, à l'exclusion des éléments qui pourraient se dissocier de l'emballage sous l'effet de contraintes mécaniques. On distingue les migrations spécifiques, quand on mésare le transfert de composants bien identif es de la migration globale, quand on mésare la totalate des composes du materiau qui se sont immisées d'insile produit emballe par contact.

3.2.1. Migrants potentiels

Il importe de connaître les migrants potentiels, ou du moins ceux qui font l'objet de l'mites ou de restriction de migration. Ces migrants peuvent avoir puisieurs origines lus peuvent être presents dans la matière première servant à confectionner l'emballage (metaux itannins du bois, sable dans le verre, residus de synthèse des monomères, substances incorporées au cours du recyclage, etc.), avoir été incorporées vo ontairement ou non lors de la mise en œuvre de cette matière première (monomères, additifs, catalyseurs, produits de dégradation de ces additifs et polymères, etc.) ou encore apparaître au cours du stockage (réactivité des additifs entre

eax a columnere oxygene degradation do materia a reactivacióniste constituans de aliment et convida conceran i ou de la misc en temperature du produit emba le (miero-ondes).

Cos neignants peuvem etre classes et fonction de eur masse mela relet conditionne fent lendance à la migration et qual es it de dans yset par des techniques chromatograp uques et spectrophoton etropies (tableau 42).

I read the John has a application as a hodes are lytiques is acles pour littlesse des migrants potentiels.

Masse molnire (Dn)	Caracteristiques	Technique d'analyse			
de 150 à 600	Volatils	et techniques d'espace de tete			
de 200 a 10		RMS of and a second confe			
1 CH 1 CH 1	Present of a section	And the warmers of 1 cares			

3.2.2. Types de migration

Les i te de uns possibles entre les al n'ents et les emballages intilitations detendes de la material est considére el mone denneur de ses en mosaits. Cepen ent des emposes de l'aliment peuvent exilient en migler coms emitte de combilité des plas interes de particular des plas interes On perforentifier des consecute de particular.

◆ CLASSE E. MICRATION NELLED UNESFIGEABLE.

If ay stellar is so the december hatsons distinctly of deministrative to at less tell espiral ignoment and expension to sera observee. Cless that monthle expension that see these trainings are injurishment passifications are trained at a monthle expension materials deeper and the analysis of the materials deeper and the analysis of the materials deeper and the materials deeper and the materials deeper and deeper an

▶ CLASSE2: ACCRATION INDEPENDANTED PRODUCT DAIRAGE.

Dans cette e isse figurent prine il enem des materes plastiques des plus me ex contier peni une certi ne quantific de nomerares sous forme di relusi ns prove aix pour essent e da milieu de reaction. Ces monomeres et actres proci si peuvent egalement se for ner a partir de polymeres par degradii, on l'iermique l'is de la fabrication des embaj ages ou photodegrada, on par river nement calt avio e ou onisant), il s'agit de melecules de petite fait e tethiche, propylene, styrene chlorure de vinylet qui peuvent diffuser a travers le polymere sous l'influence de gradient de concentration, y compris en l'absence de so actations exteriores (vibrations).

La contamination des produits al mentaires par diffusion de monomeres gazeux est moins critique dans la mosuro o i ceux-oi sont voiatifs, et que cette propriete permet generalement de se conformer aux concentra ions residuel es fin ites il xees par la regie nomation a converture de l'en builige.

La quantité de produit qui mière par d'flusion sont ai lei de l'ick le clest proportionnel e au lemps, à la surface de Lemballage et una concemention ai true du migrant dat sile material d'embat age. L'épasseur de Lemballage noutervient pratiquement plus orsque celle cu dépasse une valeur de l'5 µm. Au bout d'un certain temps de l'ordre de 5 pours à 40. Cu l'équi ibre de concentration du migrant dans le materiale et le milieu environnant est affent. Le migration s'ul rest

▶ CLASSE 3. NICERATION DEPENDANTE DU PRODUIT EN INTERACTION

Les peromenes qui se processent d'unsiècle ets sent condities par les propriétés deux phases qui sont en emact. Cent airement à ix éas écerits précédemne de sont les proces s'houdes qui controlent ex d'ille e tex formés de nagra i n'. Trois possibilités peuvent i lers se présenter dans le cas ou la paror de l'en ha lage est en contact avec le contenu.

• Received and appearance of the median cultical parance lembalisae of lecontent term de that ages median est des metads (for blane abian main) percent real masses les actions les aliments frants et agrances not, maint le formant de l'hydrogere gazens et les apsimel n'aques indivant eur corres all La reaction générale peut être formalisée selon :

$$\Delta I = 2H \rightarrow H \rightarrow V$$
 , 0

Let all qui constitue il conche extericare des no les de conserve se convire en surface e une implicate e oxydes qui dant ule sa reactivación en sistemente des Neumonis cette couche ne resiste pas aux milicax fortenient acides il est pour quoi les procests i pil interes a 4 + 5 sont de preference en haces da sides hintes reconvertes d'un vera is protecte in souvent a base de possible.

Diversiphen it enessible in iques penyent se produte if als escretis lessiphort metrille esse compette setternine in a more sent comme includio essences in neilles his rices persent contribuer à la degradation de la ciliade sensorme à terret l'ascorr Cophenime esse prése te dins le cison les let y netros constitutis de le be te metal ique de tener l'et information conflict avec à l'apide contena dues la bolle au niversi des peres du vernis. La reglementation prosent la commèrcial sa lon de be les endimmères car la mose en el niactions differents elements constitutifs de la parol avec le produit peut erre fivor sec. D'intres reactions sort possibles en rella parol avec le produit peut erre fivor sec. D'intres reactions sort possibles en rella parol metal l'apie et le centena commité par exempla. Li reaction en el l'ita a et le se fre mose in cilia es incres de formates de petits peus etc. Esc omagna on sic estiture de un produit insolibie massibilité el le retidion in engenere pas de continuminateur.

Pour conclure sur de point loi peut matericle la reactivité des met le x dépend en grande partie de la parete et de la casalte du dépot d'étain et des tra tements de sur lice, la présence d'impare es entre plant une réactivité plus grande.

• Estate de l'aix entre le son de l'embate agé et attiment tembal ages en verre su cernin que il état y tre ex est un son de sous re roidi d'oxydes de suice composair e principale des verres. D'autres elements tels le sod unit se calea mille magne.

Science des allments

stam, le cadmium et le plomb inietaux cominuns dans la fabrication de glacures et verres de cristal) sont presents pour des raisons pratiques et économiques. Dif e rentes (ormes de silicates sont imbriquées dans la structure de base formée par les oxydes de silice. Ainsi, la surface des verres peut se comporter comme un échangeur d'ons iorsqu'e le est mise en contact avec des solutions contenant des especes ioniques, des échanges de protons et de cations (sodium, cadmium, etc.) peuvent se produire en présence d'acide. Pour la plupart des verres et ceramiques utilisés ces échanges sont, im tes étant donne le faible niveau de concentration. A titre d'exemple, une bouter le d'un lière (surface de confact produit emba lage 5 dm²) cede en 6 mois 25 mg de sodium. Neanmoins, la loi l'ixe des limites pour les migrations de promb et de cadmium, compte tenu de leur toxisite.

thsorption des liquides à la paroi de l'embal age coas d'emba lages plastiques ou papiers. Les ma ières plastiques peuvent contenir deux groupes de produits de na are non polymer que lles additis intentior nels qui son, des adjuvants servant à modifier les proprietes physiques, chim ques et mecan ques des plastiques pour faciliter cur fabrication lusage et recyclage (antioxydalits, plastifiants, agents antibloc anti-bloc anti-bloc anti-bloc assistants etc.), et les additifs non intentionnels tels que les residus de symbose des polymeres (monomères catalyseurs solvants), les imparctes des produits de base les sobstances derivées des polymeres et additifs formées lots de la fabrication ou de l'utilisation des embadages.

Les matières plastiques sont sujettes à des migrations dont l'importance dépend de la nature chimique du milieu liquide avec leque eiles entrent en contact ceau, alcool, ac des et huiles). Les produits liquides ont tendance à penetrer dans les materiaix plastiques entramant leur dila ation. Les additifs se repartissent alers en relle mineu aquide absorbe dans la paroi et ceiul au contact de la paroi, il a bout d'un certain temps, l'extraction du migrant par diffusion est totale car le volume de laquide emballe est nettement superieur au volume absorbe. La migrat on des additits est concluentrolee par la vilusse de penetrat un de l'aliment dans la paroi. Pour les emballages en papiers. L'extract on des migrants se fait en un temps très courf, la penetrat on du liquide dans l'emballage etant elle meme très rapide.

3.2.3. Texts de migration et reglementation

La reglementation impose l'inertie des materiaux d'embal age vis-a-vis des auments avec lesquels ils sont mis en contact c'est a dire que les materiaux ne douvent pas ceder aux à iments des composes en quantite susceptible de presenter un danger pour la sante humaine et entramer une modification inacceptable de la composition ou des qualites organoleptiques de l'aliment. A des fins de confreie des tests de migration ont etc mis en place, on distingue les tests de migration specifique, destines à mesurer le transfert de composes identifies, et les tests de migration globale, destines a mesurer la totalité des composes de l'emballage avant diffuse dans l'aliment. Dans la plupart des cas, on ne connait ni le nombre ne la nature des produits constituant la migration globale.

Compte tenu de l'evolution permanente de la reglementation europeenne et française dans le domaine il est impossible de decrire un protocole general valuble pour tous les materiaux d'emballage, chaque ciasse de materiaux necessitant l'ela-

Late a pota page

boration de methodes parfa tement adaptées. A titre d'exemple on peut décrire les princ pes des tests de migration des materiaix plastiques, secteur de l'emballage le plus concerne par l'es phenomenes. La détermination de la migration se foit avec des solutions modeles teau distillée acide acetique à 3 / (p/x) en solution aque, se etnano, à 15 % (v/x) en solution aqueuse huile d'olive rectifiée), en foaction du produit alimentaire à emballer (tableau 43).

Life in 43 • Exemples dutination de licuides modeles pour à flerents aliments seion à directive sur la classification conventionnelle des à iniciais.

	ł.nu	Acide acétique	Éthanol	Hulle d'olive	
Boissons non alcoolisées	х	x	- 1	-	
Paris a regernings					
Chocolars				11	
Crasses of builes				χ	
Pessens	N			13	
V ne gre		\ \			
I reme persistences	1	\			
r-ex				15	

Le signe X indique, e modere à of l'ser. Le resultat des essais de n'igrat on doit etre d'vise par le chitfre qui son le signe X. Cenui-ci, appear coefficient de reduction, tient compte de façon conventionnelle du pouvoir d'extraction soperieur du modele des alaments gras par rapport à certains types d'alaments gras.

Les conditions des tests de migration (durée Temperature, doivent correspondre à celles de mise en leurire de l'embarlage (tableau 44). Si celui-ci pent être tatisse dans nu uporte quel es conditions de durée et de temperature, des essais de 10 jours à 40. Cet de 2 neures à 70. Ce considéres comme étant les plus drastiques, seront effectues. Enfin, si l'application de ces essais provoque des modifications physiques ou autres sur les emba lages, des conditions plus specifiques devront être recherchées.

Les directives europeennes donnent la liste positive de produits de base et d'adjuvants pouvant etre employes dans la fabrication d'emballages, indiquent les maxima ne pouvant etre depasses pour les migrations specifiques et globales, et defin ssent les tolerances en teneur maximate de residus et d'impuretes provennnt de la fabrication et du traitement des materiaux. Cette règlementation ne se limite pas aux emba lages mais à tous les materiaux suscept bles d'entrer en contact avec les à iments. Selon la directive 90 (28 CT), la limite de migration globale inferieure des substances autorisées au contact à imentaire est aux except ons mentionnées dans la liste de 10 mg dm lou 60 mg kg. dans les cas suivants, recipients ou equivalents d'une capacité comprise entre 500 mL et 10 L. récipients ou equivalents dont il n'est pas possible d'est mer la surface en contact avec, es denrées al mentaires, dispositifs de fermeture (capsules joints bouchons, etc.) Les limites de migrations specifiques sont bien entendu propres à chaque composant.

Tableda 44 . Cerrespondances entre les conditions d'utilisation des materiales plastiques et les conditions d'essai.

Conditions de contact d'emploi reel	Conditions d'essat
Durée de contac	et supérieure à 24 h
θ ≤ 5 °C	10 jours à 5 ℃
5 °C < 0 ≤ 20 °C	10 jours a 20 °C
5 °C < 0 ≤ 40 °C	10 yours à 40°C
Durée de contact co	omprise entre 2 et 24 h
0 ≤ 5 °C	1 24 houres à 5 °C
5 C + 41 1	A TOBELLA HALL
ψ((→)	and he had a reason offense
Durée de conti	ict inférieure à 2 h
0 ≤ 5 °C	1 2 heures à 5 °C
5 () 4) (*Lettes a 4t - C
4 (0 '- (2 hannang ne (
*((+) , H> (A Transfer of the A
too (b 21 t	3141 617
(') (commission of design to the contraction of the cont

3.3 Autres proprietes des caro mages

3.3.1. Resistance mecanique

Les en ballages protegent les produits de chocs exterieurs par leur resistance mécanique, qui dépend de la rigidite du materiau employe, or put le conditionne ment sous gaz apaquets de chips par exemple. La resistance des materiaus peut etre evaluée par des tests à l'écatement, à la compression et de perforation. Les emballages do vent également pouvoir resister à des modifications de pression anterne ce à me de la le cas de produits ster lises. Dans le cas des contenants sous pression (nere sols). Les ste des normes strictes adirective européenne (FAMMES, 1980).

3.3.2. Conductibilité thermique

Des materiaix solants peuvent etre recherches lorsque des variations de temperature positives ou negatives risquent du terer la conservation et la qualité du produit. A l'inverse il est preferable de selectionner des emballages à conductibilité ther in que elevée dans accus ou des traitements thermiques (ster l'sation) sont mis en œuvre sur des produits emballes. C'est une des raisons qui conduit à l'ait isat on de boites metal iques pour les produits steril ses. Si pour des raisons de resistance mecanique des metitux sont employes dans l'armature de l'emballage il convient d'etre attentif à la présence eventuelle de ponts ther in ques qui annu era encitres fachement les qualités d'isolation du contenant. Le pouvoir isolant de certains maleriaux peut être améliore en emprisonna it un gaz (air par exemple), comme dans le cas de materiaux de faible densité (mousses, polystyreae expanse, bois été).

3.3.3. Propriétés burrières au rayonnement

Parmi es ravonnements aimineux ce sont essent ellement les ravons ultrav olets qui ont tendance à denaturer les produits. Ceux-ci peuvent etre preserves par des embal iges opaques ou teintes aorsque l'embaltage doit rester transparent (boissons). Il est ega ement possible d'util ser des suremba lages en carton ou en bois.

Les ravonnements ion sants sont autorises pour la desinfection de certains embal ages plastiques y compris Cependant, des études montrent que des composes volutiles (hydrocarbires cetones, composes aromatiques) sont formes auts de Lon sation par laisceau d'electrons des princ paux emballages plastiques à usage al mentaire (polyethy ene polyester polyproprylène oriente). La quantité de ces composes augmente avec la dose d'ionisation reçue.

4. Materianx d'emballage

4.1. Materiaux cellulosiques

Il storiquement les premiers muteriaux d'embal age eta ent d'origine vegetale (fei i les pour le transport des baies cuei l'es etc.). Il n'est donc pas cionnant de retrouver encore acjourd hui les I bres de ce lulose en tant qu'agents d'emba l'ige (figure 236).

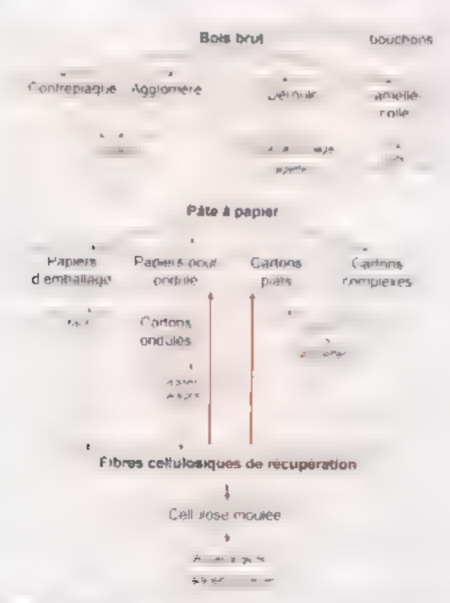


Fig. 12.6 Mat eres cellutosiques util sees comme materiaux d'embal age

4.1.1. Rols

Materials naturel, homogene, compose de fibres resistantes lices entre elles par une structure plastique e astique le bois brut presente un grand nombre de quali tes. legerete, bonne resistance mecanique et chimique, isolant thermique, bonne hygroscopicite (absorbe, eau sons condensation), facilement assembiable et estheraçõe. Ces proprietes peuvent être mod fices seion les formes de misc en œuvre contreplaque, l'amelles de bois dans différents sens), agglomere (chides compactees à la colfe), déroule (tronc dépoce en pellicute tinnée pour les boiles de fromage, les cageots, les bourr ches) ou famelle coite. Les principales essences utilisées, qui disposent d'un certificat d'apatude au contact alimentaire, sont le prin, le caene et le peup (er ainsi que le chene liège pour la fabrication des bouchens. Le bois brut est present dans l'emballage de produits alin entaires de grande consommation que ce soit au n'veau primaire (plateaux pour truits et legumes), secondaire (boiles de fromage, caisses de boate lie de vin) ou tertiaire (palelles).

4.1.2. Pupiers et cartons

Le papier constitue le resultat d'enchevetrement d'elements fibreux fins disposes pour former une nappe regulière. La fabrication de la paie à papier se fait essentiel fement à partir de bois tendres (boalea » eucalyptus comferes, peap ters) auxquels on ajoute souvent des produits de recuperation ou de recyclage (figure 237). On distingue deux procedes de fabrica, on de la paie à papier.

une sorie de bouillie de couleur brune contenant la lotalité des composants du bois, avec des fibres plus ou moins longues, mais aussi des tan ns. resincs, etc. Ce procède est utilisé pour la labrication du carfon plat.

un procede chi mique dans requel le brovage est saisi d'un traitement chim que a la souce au bisulf te ou au su fate qui permet de separer les fibres des autres constituants. Le procede a la soude permet d'obtenir des papiers destines à la fabrication de cartons ondules. Le procede au sulfate attaque part e lement la cetiulose, ce qui permet d'obtenir seion, a durce du tra tement des papiers kraft en cycle court et des papiers mécamquement tres resistants en cycle long.

La pate subit un raffinage pendant lequel differents additifs sont ajoutes pour obtenir la quai te finale du papier. Il s'agit en particulier d'agents de collage (amidon hydrolyse, sulfate d'alumine ou methylcelluiose) facilitant l'impression. On peut egalement incorporer des charges minerales (kaolin, faic se's de calc um oxyde de t tane) pour ame iorer la blancheur et supprimer les irregularites de sur face du papier. Enfin, on ajoute des matières telles que le polyacrylam de, l'aree-tormol, le latex synthet que ou la polyethylenimine pour une plus grance resistance mécanique, surtout à l'état humide.

Le papier est un support bon marche renouvelable et recve able donnant une rigidite à l'emba lage mais n'ayant pas de proprietes barrières ou de soudabilité. Il devra donc souvent etre utilise sous forme de complexes, en association avec une feu lie d'aluminium et un polymère pour la soudure. On trouve egalement des papiers endu ts de chlorure de poryvinylidene (PVDC) offrant une bonne barrière à l'eau et à l'oxygène (tableau 45).

Tableau 45 - Synthese des differentes qualites de papiers et de leurs app teations.

Appellation	Prétransformation	Proprietes et applications		
Cristal	Contrecollage avec	beurre, fromages, glaces		
Cowche base kraft	Contrecollage avec aluminium t virusion avec pelvethyléne l'monchon Pv Dt Depôt hot mett	Blancheur et excellente imprimabilité polities : incente broch le operablique		
Calandres spaques have kraft	Procede ment que au coucher hase kraft avec paraticitage	Improvabilité acceptable		
No farms verifible	Contrecultage Lytras on polyethy enc Depôt hor melt	No se des te nas honne res stance o hum dite honne tenue aux parieres grasses		
Oreophobes hanchis		Ingraissables (per foods), doublure sin ith et the les (prindicts grass, emballages thereirts)		
Kraft blanch, frechonne	Confreço (age alamin um Extrasión polyethylene	Tres grande resistance mecanique. Honne impromabilité		

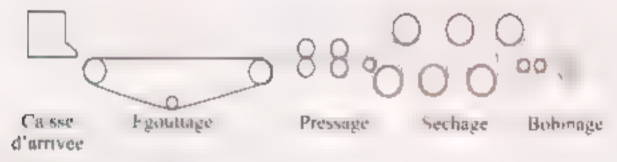
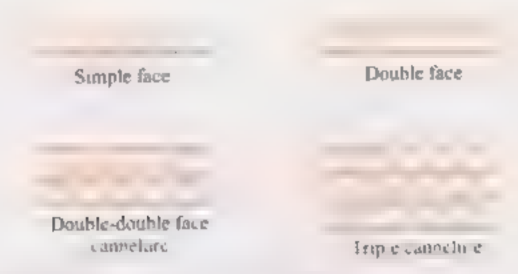


Figure 237 - Fabrication du papier

La limite entre les appe lations papier et carton dépend du grammage on parle de carton à partir de 224 g m. Il en existe deux types.

le carton ondule est obtenu en associant une cannelure (papier ondule) entre deux feaules de papier dites de couverture (figure 338). Cette structure a de bonnes proprietes de resistance mecanique et disolation thermique (a remprisonne) sans augmentation manquee du grammage. En revanche in ne s'imprime pas factiement, ce qui peut necessiter une impression avant encollage des cannelures et des feuilles de couverture. Avec l'apparition des nanocannelures, il est cependant possible d'ameliorer la qualite de l'impression.

le carton plat est un assemblage de couches fibreuses. Sa principale qualite res de dans sa capacité à être decore. Il peut être découpe gaufre raine (pour la mise en forme) predecoupe (pour les ouvertures faciles), complexe (pour ameliorer ses proprietes barrières), traite contre les graisses, les moisissures, cue. Différents types d'emballages sont realises en carton plat des étuis, des tubes, des boîtes, des intercalaires entre les bouteilles, etc.



Pigne 188 Differentes categories de carton andi le

4.1.3. Cellulose moulee

It s'agit de pate à papier recycle nasc en forme dans des moules grin ages et secres. He est à disce pour reanser des bones à œuts et des calades. Les materiales cer ulosiques presentent cavantage d'etre biodégradables et recyclibles, à un moindre cout que les tibres vierges obtenues à partir da bors. En revanche leurs preprietes naccaniques sont interienres à cet es des fibres vierges en raison de la d'intitution progressive de la longagear des fibres à cours des cycles de recaperation. D'autre part leur n veix de biancheur est souvent insuff s'int. I n'in leur utilisation pour fabriquer du papier implique une décontaint ation préalable (métaux divers plastiques, enercs, etc.).

4.2. Verre

Le verre est un des plas anciens materiaix d'emballage fabriq es par l'homme C'est un produit mineral obter par lusion qui se sol d'he sans er sta liser. Sa composition est la sinvante [70] de sol ce (agent vitr frim), [4] % de soude (agent londant), [6] % de chaux [1] % de magnesie [1] % de potasse (agents stabal sants), des oxydes metallagues pour la couleur et les proprietes faltrantes souhaices.

La fabrication du verre s'effectue se on un processus intégre et continu qui permet à l'interieur d'une même asine d'obtenir directement le prodait fini, ce qui n'est pas le cas pour les natres types d'emballages (meta i plastique et cartem). Les manches premieres sont deversées dans le four de fusion à une temperature de 1.550. Le verre est ensaite conditionne thermiquement et distribue aux machines par l'intermediaire du bassin de travail et des canaix de distribution qui delivirent des golf égouttes de verre fondui à la machine de formage. Il sub-, par la suite un traitement de surface de protection pour eviter les rayures et autres abrasions qui affa buraient ses propriétes mecan ques puis un traitement thérmique de récuisson à 550. Calin d'e un ner les contraintes generées pendant le formage dans la machine, ces embal lages sont ensu te controles avant d'etre ut l'ises.

Les emballages realises en verre sont classiquement des boateil es, flacons, pois bocaux vertes et gobelets. C'est un materiala utilise dans de nombreux secteurs de l'agroa imenta re choissons, conserves, confitures, condiments, aliments infanti es.

2. Ancested ... a children code was automobile and on date

produits lattiers etc., On distingue plasieurs varietes de verres selon leur capacité à absorber les ravonnements therm ques et à faire barrage aux ultraviolets. le verre bane pour l'éau certains jus les confitures ou les vaourts le verre champagne (teinte vert bleu) pour la biere, le vin et hu le les verres teaulle morte à norcrouge pour la biere et certains jus.

Le verre presente de nombreuses qualites impermeabilité aux gazi vape, is et liquieus (barrière exceptionnelle), bonne nertie chim que isopericare a ce le de tous les autres materiaux d'emballage), facile à taver et à steribser imodore et ne transmet pas les gouts, transparent, colorable (protection contre les rixons altrivi lets par exemple), rigile, resistant à des pressions internes elevées, boissons gize ises), transparent aux nucroi ondes, economique et recivalable. Sa fa blesse mineure rapose sar le risque de casse. Par a lleurs, la termeti re correcte des embal ages en verre est egal esticult un element essentiel pour gurant rilletancheire du contenuat donc la protection du produit contenu. Une très grande variete de fermetures existe (en liège, en metal, en plastique), elles doivent gurantir une termet re hermetique de l'en ballage et le temorghage de l'inviel de lite à la première ouverture, permettre une ouverture aisce tout en autorisant une refermeture en cas de consommation partielle du produit.

4.3. Metaux

I had on des materiais metal iques pour l'embal age des denrees ali nentaires es ast fice par certa nes de leurs proprietes, apritude à la muse en forme rigid te, so idite ampermentaire, opacité vis a vis des rusons lamineux, concaction de la chalect, etc. Ils sent essenticheme è mis en leur dans les endra lages des prodoits appert ses car ils sont partica acrement n'en adaptes à la long le conservation crobustesse, in permech lite. De peus les embal ages metal aques sont recyclab es Deux n'etaux se partigent, e marche de l'emba lage metal ique. Lac er socs forme de ferso anc facier étame, on de fer chrome facier revetu de chron e) et l'un mintam attilisé sous forme d'all ages.

4.3.1. Acter

Hest benu i partir du mineral de les (la magnethe) me anéce au carbone (coke censemble est porte à haite et perature dans des haits tour eaux af nide reduire le mineral de ter (Fe O₄) en ter (Fe). Le fer aquide est fige en coule é commune do nant des placues malles qui sont ensurte la minecs à chaud puis à trois jusqu'à l'obtenti in d'une tole de 6.2 mm d'epaisseur. L'etamage est realise pair voie electrolytique le dépot étant ensuite réfondu pour obtenir un à l'age avec le support. La traitement de surface est ensuite effectue afin d'eviter les distocations thermiques pais une protection par le zine le chiume ou le nickel est apportée. L'in vernissage supplementaire peut être effectue afin de limiter la corros on et la migration au consuct de produit al mentaire. On realise à partir des toles ains obtenues les emballiges en acier qui sont pour l'essentiel des boites. Let 3 pièces. La boite 3 pièces est l'assemblage par agrafage, soudure ou collage d'un cy indre moi lure avec des eouvercles presses. La boite 3 pièces est obtenue par embrutissage davec ou sans et raget suivaid un vernissage avant décoration exterieure, moulage du bord.

et sertissage du couvercle. On peut egaiement trouver des barquettes, des bidons (strops), des aérosols (crême chantilly), etc.

4.3.2. Aluminium

Faluminium peut etre extrait de la bauxite par brovage pais me ange a de la soude à haute temperature et sous pression. L'oxyde d'alaminium obtenu, encore appele à amine est la matière premiere de la product on d'aluminium par electrolyse. Introduite dans des cuves ou passe un courant de plus de 3.105. A l'alumine est me angée à un bain de minerai fondu, la cryolite, qui facilité extraction du metal aluminium. Sous l'effet du courant. Loxygene se dirige vers l'anode et la brole, tan dis que l'aluminium se depose contre le fond de la cuve qui constitue la cathode. Le metal en fusion est pompe regulierement et est envoye en fonderie on il est affine et eventuel ement transforme en al rage selon sa destination finale. Ensu te il est evale sous terme de plaques, bules, lingots ou de fi s

Plusieurs al ages d'alumnium sont utilisés en emballage, les pourcentages variables de magnesium de manganese ou de chromic leur conférent des propriétés différences (resistance mécanique sensibilité à la corrosion, aptitude à la mise en forme). Les embal ages en alum mum peuvent être des boites de conserve (2 pièces uniquement), des cannettes, des barquettes, du film etc. leur caractère plus malleable permet de proposer des ouvertures faciles.

A CS Les cernis de predection de l'embre age metate que

Le principal inconvenient des metaux est leur sens-bil te à la corrosion, bien maitrisée dans la tres grande majorité des eas par le choix du materiau le mieux adapte à la spec ficité du produit à conditionner. Cependant len raison de la tres grande diversité de produits al mentaires (composition, conditions de remplissage et d'entreposage). Loccurrence de phénomenes de corrosion n'est pas à écarter. De ce fait, il est d'usage de récouvrir le metal d'une couche de ver its protecteur, apparente dax matières plastiques au plan réglementaire.

Les revêtements organiques des emballages meta, iques possedent les proprietes physico-ch miques des polymeres (insolubilité et incrité chimique en mi ieu aqueux). Leurs proprietes mécaniques (adhérence durete, souplesse) sont extremement (importantes : L'adhérence et L'absence de porosité sont les deux facteurs qui conditionnent principalement la quabte protectrice de ces revelements. L'eur épaisseur varie de 5 à 10 µm.

Plasieurs tam lles de vernis sont utilisées, en fonction de la nature de la ilment à conditionner (tableau 46) et du type de boite utilisée. Ainsi pour les conserves en boite 3 pièces, le vernis doit être partait et resister en priorité à la steriusa on Avec le développement des boites embouties, les déformations mécaniques sont plus importantes et il faut égatement prendre en compte l'adhérence et la souplesse du vernis. On distingue genéralement trois catégories de produit en fonction de sa nature et des réactions contenant-content auxquenes il peut donnéer lieu

 Les auments soutres les proteines peuvent liberer des produits soutres au cours du traitement de sterrhisation. Ceux cu reagissent fachement avec le fer et

© Lavorser - La photocopie non autonisse est un déle

l'étain en donnant des sulfures métalliques, composes brans ou noirs qui n'alterent ni le gout ni la valeur nutritive de la conserve mais qui constituent un défaut d'aspect majeur. Pour palier à ces phénomènes, on utilise des vernis à forte réticulation tiphénol ques ou époxyphénoliques) doubles dans certains cas d'un effet masquant par l'incorporation de pigments.

- Les aliments au des ne nécessitent pas forcement la présence d'un vernis mais la présence d'étain est parfois souhaitable car el e permet d'eliminer rapidement l'oxygene qui pourrait oxyder le produit. Son rôle reducteur est en effet tres apprece d'en les jus de fruits etairs. Pour les cas ou un vernis est récommande afin d'eviter la corrosien du contenant on utilise à assiquement des organosols assoc es ou non à un époxyphénolique.
- La bierc en raison de son extreme sensibilité à toate contaminat on métallique et les biers uns gazenses, dont certaines sont tres corrosives, demandent le maximum de protection. On utilise alors plusieurs systèmes bicouches (epoxyphenolique viny ique epoxyurée vinylique, epoxyurée epoxyurée)

Tibican 46 Principales families de revetements organiques

Famille	Littlisation	Souplesse	Adhérence	Resistance à la stérillisation
Oleoresineus	Fruits et légumes (vernis ant soutre)	Med ocre	Bonne	Movenne
Prenorques	Fruits, légumes, viannes (vernis- barrière)	Mediscre	Medioera	Tres bonne
Eposyphen dique	Domaine tres large craits, legames, viandes, etc.)	Bonne (dépend du rapport époxy phénolique)	Honne	Hang
Vinyliques	Boissons (bières, boissons carbonatées)	Excellente	Bonne	Bonne
Organosola	Domaine très large pour boites embouties	trus bonne	Tres hopite	Bonne
Acryliques		Bonne	Tres hopes	Movenne
Epoxy ree	Bossons	Bonne	Bonne	Movemme
Polyesters		Moveme	Benne	Borne

Ainsi, le choix des revetements organ ques interieurs depend surtout de l'agressivité de l'aliment, du type de boite (emboutie ou assemblée), de la nature des couvercles (présence ou non d'une ouverture facile) et de la darabilité souhaitée pour la conserve

4.4. Plastiques

 I. s'ag t de matière synthétique constituée essentiellement de macromolecules et susceptible d'etre modèlee ou moulee en general à chaud et sous pression. Du point de v. e chimique une matiere plastique comprend une phase organique macromo éculaire (polymère ou resine), des charges ou renforts (verre fibres etc.) et des adjavants (plastifiants, stabilisants thermiques, ant «UV colorants etc.). D'une manière generale on considere deux types de resine les thermoplastiques qui ramo lissent au chaliffage et duressent au refroitissement ceci pouvant être realise plusteurs fois, et les thermoduressantes pour resquels une scale mise en forme es possible. Les plustiques sont issus de l'industrie petrochimique a l'except on de la celiophane obtenue par tratements et inniques de la cellulose.

4.4.1. Composition

4411 Potemeres

If s'ag t develue nements d'un grand nombre de monomeres le sique le polych orrare de vissi (PVC) constitue de monomeres de chlorare de vinvle (CH. CHCl) on le polypropylene. PP) constitue de monomeres de propylene. Différentes structures de polymeres peuvent etre rencontreus i des structures invaires formées d'un type de monomere (nomopolymere) ou de l'association de deux types de monomeres copolymere), des structures ramifices de type homopolymere ou copolymere grette qui tendent à reduire la mobilité des molécules, ou des polymeres tribinents sonnels. Les propriétes des polymeres sont conditionnées par leur arrangement dans l'espace (coexistence de zones imorphés et et stalines, et la densité d'encorphrément des chaines (polyethylene haute et basse densité par exemple).

Toutes les matieres plast ques offrein des proprietes d'impermeabilité et d'imperate se avent satisfais intes même dans une structure d'embal age monocrache or parle de materiaix de structure. Pour les auments particul crement sers bles à l'explaitent à la lomière ou aux pertes d'aronées on utilise des polymères d'is bai neres qui sont mis en œuvre en embal liges milliteouches en association avec des materiaix de structure (figure 239).

- Les patemères de structure (tableau 4%) sont choises en fonction da type de conditionnen ent souhaite pour le produit. Is o tent des caracter stiques très variees comme la resistance à la congelation, à la steril sation, aux micro-ondes l'autactivité dans les ravons des magasires, la praticité d'utilisation pour le conson-mateur, etc.
- Les polimières horrières (tableau 48) présentent de très faibles pern eabilités à l'axygé le au gaz carbonique et aux aromes. La tendance actue le favorise leur utalisation mais en ra son de eur cott il sine sont la nais atrasés en monocouche.

A l'image de l'ethylène d'a cool y milyque (LVOH, qui est an conon mère il est frequent d'assoc er deux polymères at n'ide cumuler leurs proprietes. Les coponimeres ne doivent pas etre contondi s'avec des systèmes multiceaches qui permetent ega ement d'obten it des proprietes complementaires.

4412 (narges

Ce sont des substances ineries d'origine mineraix ou vegetale, dont le role est de mod fier les proprières mecan ques, thermiques et electriques, d'ame ioren, etal.

Lableau 4" - Principaux polymenes de structure proprietes et applications

O LEVERSINE. Le pholocopie des multipreses est un delle

	Lanlecations		Associated by the above of the second between the restaurant above the second s	Brills 10 to 10 M. Mark. Parls Th. 178	thing by the half and any plans. The half and the half of the second of	The with the bary of the con-	March Barry Polisits (1917). godin, eth in abiten bodge jura a ballyde, eth i bleever in belt.	the spectas or ach et pressen	Copyright your has not page. PAC pour has also at the same of a registration of the same	CALIFORNIAN BARAN
		Autro	Sendable Ambir imprembis	Acta of the state of the reads.	A ST. ST. ST.	H. H. M. A. W. A. H. H.	Rank Linger Seath Particles in a sub-	Alderdriff After 149	कि है है। विकास सामा का मान	7 JIN 7
		Seavible			(b) 11-27° \ \ \	1 HOUSE BOD 1	Te take to the control of the contro			Action some
Proprietre		Resistant	A de des el Passe mero es Calibs	Francisco de casa esta	His office of the equity of he iques the high will be to the control of the iques of the interpretation of the	Print I	Activities are solven to the state of the second		Charts esseets and attack, stack significant and services at an area. The services of farmer	Prepares shr sques
	helite	1,0	CHIN)	(f)	Net .	n	H H		4	3.4 %
	Permenhelite	d'esa'	1	~	2 2 4	y,	=		5	1 1/5
	Pelvmere		Polyettis en basse Jens te ePt IID	Possetheners hants, across, FF (D)	(12 th out of the state of the	A 3x birthy du vith	Porvely range (28)	(1 Serveral Apales)	Polyethy encheropate and The Lu	Polyamides FA.

* . on (g·m 2 your ') is 38 °C, 90 % H_B, 25 µm d'tyanssour . b , en join' m 2 your 'satan ') is 23 °C, 0 % H_B, 25 µm d'tyanssour

to a the state of the sale of the sale of the sale of

Tableon 48 Principaux polymeres barrieres proprietes et associations

	Propriétes					
Polymère	Perme	abilite			Associations	
	Vapeur d'esus	O ₂ h	Sensible	Autrea		
Fine energy alone of the same	J2 4 60	0 al4	Humid ie	an EU glaux an EU glaux	Avec polytic ness (Pa ca PP) impermeables a lead	
Chlorure de polyviryl nene PVDC)	0.823	0.6310	Chalcur	Imperméable au CO et aux arches	Avec PS PVC PC	
Polynerylomitrus (PAN)	95	12		impermeable au CO, et aux gromes		

^{*} en læm 2 jour 3 à 38 °C, 90 % H_R, 25 µm d épaisseur ;

b on [cm3 m⁻²-jour 3 atm 3] a 23 °C, 0 % H_R, 25 µm d'epaisseur

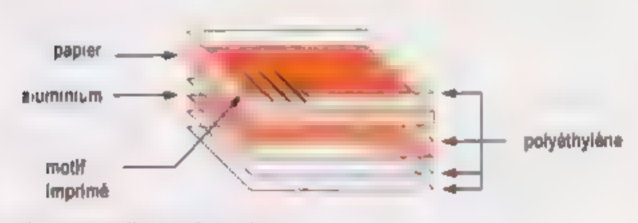


Figure 239 Emballage multicouche

de sarface et de redaire, es prix de revient. Les composes sont disperses dans la matrice polymerique. Le existe des charges spheriques (pondres ou farines) cui amenorent la ceulabilité des resires et leur resistance à la compression, des charges tibreases (cellulose, verre) qui angimentent, a resistance à la rupture et la rigidité et des charges minerales (craix, sibre) qui ameliorent, es propriétes electriques, la resistance à la chaleur et à l'humidité et augmentent la densire.

4.4.1.3. Adjuvants

Ce sont en general des composes organiques ou organometa iques de poids moleculaire plus la bie que les polymères capables de modifier les propriétes plus siques ou chimiques du polymère. On distingue

les plastitiants pour améliorer les proprietes mecaniques des plast ques en s'insérant entre les chaînes moleculaires ;

the photocopie non awtonese not un delib

des staht isants pour empecher talteration des materiaux pendant leur mise en œuvre et eur ut lisation, antioxydants pour les polvo et nes (PP PF, PS) part culierement sens bles à l'oxydat on, anti UV pour les PET PS et PA qui absorbent heaucoup dans l'u tra-violet et peuvent à usi se photodegrader ou se photo-oxyder, ant ozonants pour les caoutchoues particulierement sensibles à l'ozone et aux fongicides, etc.;

des li brifiants pour faciliter le façonnage sur les calendreuses, extrudeuses et presses et réduire les frottements resine/metal ;

des intistatiques pour ameliorer l'écoulement de surface des charges e écirostatiques, ce qui rend le plastique conducteur en surface et s'oppose au dépôt de poussières ;

des ignifigeants qui s'opposent à la propagation des flammes ;

des cotor ints qui doivent satisfaire à des imperatifs de stabilité à la lamière, etc. La tendance actuelle est à la suppression des pigments mineraux qui confiennent des metaux loards pour des pigments organiques qui offrent neanmoins une opacite plus tribie et : ne moins grande resistance à la migration et aux UV

Un adjuvant est utilisé pour sa fonction primaire mais peut avoir des effets secondaires qui peuvent être maitrises par l'addition d'un autre adjuvant. Si l'on atteint leur limit e de solubilité dans le pelsimere. Is peuvent exsader en surface. Ils sont partieu icrement survei les par la réglementation car fear la ble poids moléculaire leur permet de migrer facilement.

4.4.2. Mise en œuvre

Les plastiques étant des materiai y modelables, il existe de nombreuses techniques de mise en œuvre :

dant fequel à neu la polymerisation, ce qui permet d'objenter le polymère. On su donné ensu te la torme you se en sortie de fil ère.

Lexitus on gentlage consiste a donner du volume en si lectant de l'air en sortie d'extrudeuse, afin de recquil brer l'orientation des polymères et d'obtenir une resistance mécanique et des caracteristiques barrières différentes, c'est notamment le mode d'obtention de certains sacs plastiques.

i miject in permet de repartir precisen e il la quantité de matière voulue

no the material active and tent le par aspiration soulflage ou por connage sur la paror d'un moule. A l'inverse de l'injection il est di l'elle de repartir precisement la matière et les rebords sont souvent plus épais. Ce te technique permet de fabriquer des emballages multicouches les qui n'est pas possible en injection ;

e soufflage de preterme consiste à ne former l'emballage qu'au dernter moment à partir de preformes impetees ou thermoformees. Cette technique permet un gain important dans le transport de l'emballage mais impose que le fabriquant du produit à conditionner soit equipe d'une souffleuse.

4.5. Biomateriaux

La prise en compte des questions environnementales dans au choix des consommateurs (notamment avec la mise en piace du tri serect 1) incite au devels ppement de nouveaux, na eriaux d'enballages renouve ables d'ana part, et biodégradables d'autre part. Ce aveci pe vent etre conçus à partir de quatre grandes catégories de bic polymères : les polyosides les proteines les composes l'pruiques et les polyes ters (chienus par biosynthèses véget les ou bacteriennes). Les films consitues de pelvosides (cellu ose et derives, amidon et derives, genimes, etc.) ou de preteries (gelatine zeine glaten en presentent generalement de bonnes propriétes mues et optiques, mais sont très se publes à l'hum dite et ent de mauvaises propriétes barrières à la vapeur d'eau. En revanc le les films à base de lapides (etres inplés et denves) ou de polyesters (fierde polyactique (PLA) présentent de bonnes propriétes barrières à la vapeur d'eau mais sont générilement opaques et peu déformables. Le sont que plus très tragales et peu stables (sensibles au rancissement).

Trois techniques differentes at I sant des malicies premières d'originé agricole renouvelables ont été proposées poi rila fabrication de hielotobal ages.

les melanges de pelymères synthétiques bispolymères. Il s'agit plut il d'empliques homaine n'ibles que den balliges bisdegracables l'objectif c'art co rendre les pelymères synthétiques plus sensibles aux artiques in éromennes. Les principales militer à la de ce is pe font appet à l'amidon, il ex sie aussi des melanges ce la ose polymère gluten resine synthétique, prete nes vegetables composes y ny ques, cuse nes polymères synthétiques.

Leto sati in de matieres premières d'origine agricole comme sabst at de fet mentat o i plair à production de polymeres bacleriens des polyesters bibliègra d'ibles et recycliables. Un retreave d'ibs cette catégorie les acides polyactiques et pelygorologies les polycaprolactores et les chitoseries. La libite de ces biemateralay est gar coat à extract on et de parification.

I at sation directe de polymeres agricoles permet de generer des emba liges non asseptiis ques la bas conticor que te un du faible cout des mabures premieres. Ils sont ent element biodegradables et comest bies lorsquaicum addit tonn alimentaire re eur est ajone Clest, an idon peu conteux, argement dispon ble et relativement facile a manipuler qui est la matiere première agricole ia plus utilisée.

The same of the sa

Les blorembadages doivent repondre aux me nes contraintes que les emballages en terme de proprietes barrières, mec in ques, de non-toxicité etc. Les proprietes dependent de la nature du materiau utilise de son mode de fabrication et des applications. Des plast frants, des agents de pontage antimicrobiens autoxidants ou de texture peuvent être à outes pour ame forcir es propriétes fonctionne les du bloemba lage, au risque d'accroître son impact environnemental. Les materiaux à base

a spin tot sold a service

O'Lavorsial La photocopie non eutorique est un délu

de biopolymères possedent des proprietes barrières aux gaz elevées, en particulier à l'égard de l'oxygène. Les composes lipid ques possedent en plus de bonnes proprietes barrières à leau. Les principales applications de ces materiaux sur le marche de l'embillige concernent l'ensachage. la tabrication de barquettes et le calage.

L'une des applications des bro-emba lages concerne les emballages comestibles, e est à dire des films et enrebages pour certains produits (pelliculage de fruits avec de la cire enrobages de chocolation de sacre pour les confiseries, etc.) les enrobages sont formes directement sur l'aliment mors que les (fans sont formes à part puis appliques sur l'ai ment. Ces films et enrobages comestibles doivent avoir des propriétes sensetielles aussi neutres que possible. Es peuvent être utilisés pour amefiorer l'aspect de surface ou le toucher du produit encapsuler des colorants aromes, en ces aun que maintenir une concentration elevée, etc.



13

Conditionnement

Le mot conditionnement y ent du latin condere qui sign lie stab liser. Le condifromnement peut donc être defini com ne ine technique de presenta ion d'un proceit en accquation avec les exigences de quibte et de practite de la distribación et des consortinateurs. Le conditionnement des produits à mentaires peut se la re-selon le type de preda tipar remp issage, par coi ptage na par pesee. Il pear eventuellement etre effectue d'insides condit mis aseptiques en foi ction des tra femeras de stabilisation post conditionnement uppliques appert sation, hances pressions, on sut in). Le conditionnement user que peut s'appaiquer soit à des produits fruis soit à des prodeits prealablement pasteur ses ou sterilises en vrac (1 HT). il permet par filtration steril's inte de l'air de red, ire les confaminations microbies nes ou par modif cat on de la mesphere de un iter le developpement microbien et certaines reactions chimigaes alterent to stad to sensor elle. Les produits traites thermaquement en vrac puis conditionnes de façon aseptique sont en general de meilleure qua ne sensor e le et nutri innel e ci e ce ix avant subi in trancment ther niglicia residual tonnement Le conditionnement asepticue met en œuvre soit des embal ages dont la fabrication est externalisce, sort des embal ages fabriques, in utili-

Le conditionnement sous vide et le conditionnement sous atmosphe e modifice sont en ple niderelli ppement en ligioial mentaire car il sisent bien ad iptes aux granides tendances du marche (al or rement de la durce de conscivation des products friis amelioration de la qualite), en ontre les progres realises dans le dimaine des materiaux d'embal age ont per nis d'ame torer leur praticité, il lins reposit omnables, valves cuisson vapeur. Ednis resistant à la cuisson lete :

1. Cond to nu, ment vous vide

Le conditionnement sous vide fait son apparation dans les années 1960. L'objecut est alors où supprimer de l'environnement de l'aliment le principal agent d'alteration qu'est l'oxygène. Le conditionnement sous vide permet d'atteindre une tener residue le en Oude I — Cette dermere peut envore etre reduite grâce à des phenomenes respiratoires i sit la residu produit (dans le cas de la viande par exemple ou de la viande par exemple de la viande par exemple ou de la viande par exemple ou de la viande par exemple de la viande de la via

de bacteries, et remplacee par du gaz carbon que il association de ces deux effeis (disparition de l'expense et accumulation de gaz carbon que l'est responsable de nouble on de la flore aerobie d'alteration et des phenomenes d'oxygation.

Cette technique de conditionnement necessité un produit de boine quante notamment au plan hacter en un embal age adapte qui assure la resistance mocanique l'étanohe te et in iper neabilité maximale aux différents gaz ainsi que des n'àclines de conditionnement adaptees. Les embal ages utilisés pour le conditionnement adaptees l'es embal ages utilisés pour le conditionnement sous viale sont get étalement de deux types.

des *imbas i*ges sem ingraes constitues d'une birquette plastique the motormee recouverte d'un film. La machine escalimentee par deux bobines de film un film inter eur thermotormi ible transforme en barquette dans laquec e le precui est depose et un film supérieur qui sert d'opereule. Le vide est fait d'insila barque te usant la soudure hermet que du film superieur. Ce type de conditionnement est souvent util se pour les produits le sique les sandes ou les produits de charcuterie :

des endraltages de type sacrets pour lesquets on utilise des inactines ensacheases à balavage gazeax. Dans ces machines la purçe de l'air present dens l'en naffage es assurce par un balavage cent na

Dans considerabilities de movem cot gour de contenance souples ou og ges in pert at oser a le mach ne effectuant un vide compense de travers d'une valve bidirectionnelle.

The condition ichical sous vide perinet la coisson des a ments et en particulater des piots cultimes. On parte de closson sous vide au sens strict forsetat le produit cru est place da siur conditioni ement mus sous vide persicon a basse da perature. On la 1970 Cife te rendit rapidement, forthe technique a eté rendue possible par l'apparit un des mater aux plussiques soup es thermores stants us intipour coracter strates le membre de la resistance mecanique a hinde temperature, la peritote tiertie chiniques le membre de consonat la consonation et l'etanche e aux gaz et dax bromes le a prapart de ces mater aux sont de type nui conches aparin eux on trouve des sachets non retractables souvest constituées d'ancibase polymente et d'an agent de soudaire el possprops en el actises par exemple pour les places en saive. En raison de feur chaix el produits ains le maternés ne l'exigent pas. On trouve egue tre it des saes retractables co extrudes la haite et inclinée destinés à la coisson des visitées le ces gras, poissons entiers etc. La retractablité destinés à la coisson des visitées le ces gras, poissons entiers etc. La retractablité est une caracterist etc permettant de rédaire les existablis pendant, a cuisson.

Le conditionnement sous y de presente nean noins quelques inconvenients comme le fait de favoriser le developpement de flores anaerobies ou encore dans le cas de la viance rouge d'alterer sa couleur. De plus la est diffic le dioblemir et de mainten ruin vide correct dans un embatiage. C'est prorquoi de type de conditionnement à la sse progressivement la place pour certains produits au conditionnement sous atmosphère modifiée.

C. Lavosser as photocopes non automost ost un dest

2. Conditionnement sous atmosphere modifiée

Comode de cose tromement apparant pour la première tois en France au milieu ces amées 1970. La pour obiect tid monger la durée de vie du produit de plesserver ses et al tes arganolept ques et de le présenter de manière plus attractive en touton, les de raditions privagues leux matiques brochimiques et microbiennes les macinies au lisées y il identiques à ce les du conditionsement sous vide, le niétaige pazeux clantinacte du silembal age après mise sous vide.

2.1. Rôfe des gaz

La nesphere modifice fait appel a trois giz principaux. Pazote le di Avde de ca bone et l'oxygène. De mini ére plus anécdetique al est exalement possone d'anti-ser l'he ium l'argon et le partoxyde d'azote tabienti 49). La propertion de gaz dans le mbullige do t représenter de l'ordre du l'ers du volume, les deux tiers resignis etant occupes par le produit.

2.1.1. Azote

L'az le est at lise principalement pour remplacer l'oxygene dans l'embridage afin de redaire les pre-omenes d'oxydat on des pien ents des aromes codes naticies grasses. C'est un griz merre nouvre et peu souble dans l'eau ou les grasses, es tant ains it de retracta on de l'embalige. Il est également un se pour es ter ce isement de l'embalique paquets de chi psipar exemple).

2.1.2. Droxyde de carbone

Dans cer unes conditions (teneur super cine a 26 dars "atmosphere apres ecolobre de cissolution) le dioxyde de curbone est en agent bacter ostatique el long statique qui peut relarder i i phase de cross ince exponent che et redaire la vitesse de un il plication des moisissures el des bacteries aerobres. Le CO, a lume el neentration i un effet una bueur selectif acque des moisissares el les bacteries des genres I sectomonic et 4, hraniobra ter sont tres se sobres. Comparative nem les evides el lactimaci les son plus resistants y ure insensibles. Laction inhibitir de de CO, est du tant plus marquee que le conditionnement est applique immedialement apres la fabrication, lorsque les in ero organismes se trouvent encore en phase de la ence et que la charge inverobleme est plus table. Par a Leurs, leftet infonteur du CO, augmente le reque la temperature dinfinie en raison de sa me flecre so un ité dans la phase aque se du produit. Lest donc particul erement recommande de bien rein gerer les produits conditionnes sous athiosphere enrichie en CO.

Le mode d'action du (*() n'est pas encore totalement explique et plus eurs hypothieses persistent l'abaissement du pH intracellulaire entrainant le raient ssement des activités enzymatiques inhibition specifique des enzymes de décarboxylation ou non specifique d'autres enzymes mod fication des proprietes de la membrane cellulaire.

De par sa solubilité dans l'éau et les graisses il peut partois engendrer la retractation du film sur le produit.

2.1.3. Oxygene

Loxygene est en general le gaz que l'on cherche à remplacer. Toutefois, il est utilise comme composant du meiange gazeux dans certaines applications. C'est notamment le cas des viandes rouges dont la couleur ne peut être maintenne qu'en presence d'oxygene, ou encore du poisson et des produits de la mer pour eviter le developpement de germes pathogenes anaerobies de type (** stri tom Par à Leurs, il est ind spensable à la respiration des vegetaux.)

2.1.4. Autres gaz

The turn est on gaz leger absent de la rique l'on peut integrer dans le melange afin de detecter des fuites.

l'argon passede des proprietes physiques interessantes i pirta tement merte il est plus dense et plus soluble que l'azote de qui permet une mendeure efficacité de perge et des consommations en gaz inferieures. Par aideurs il in abe fortement a respiration des vegetaux.

Le protoxyge d'izote est un gaz at l'sc pour le le isonne nent des cremes et des mousses. C'est in antigoniste de la secretion d'ethylène qui possede de plus un pouvoir cicair sant sur le derme des truits. Il est égale nent bacter ostatique et foir gistalique ce qui en fait un composant intéressant dans le cas de la conservation des végetat y Cependant, il présente l'inconvenient d'ene un gaz à effet de serre et il vehicule une image négative auprès des consomn alours.

To least \$1 - Principales proprietos dos goz utilises en a mentaire

	۸,	CO2	O_2	He	Ar	N ₂ O
Résistance mecanique	X					
Préservation couleur			X			
Antony bear	1				1	
Sol dolle		1			- 1	1
Desection and				1		
Anti-organismes aérobies		[x ')	X
An arguit some more describes		- \	1			
At er to For respiration		- 1			1	1
Ratentissement maturation		I				X
Охарева оп			1			
New lice-in		1				
Fr somement						- >

C Lavorauer. Le pholocopie non auforitat est un blan

2.2. Applications

Le cho x de l'atmosphere modifiee pour un produit donne est etroitement lie à son a_n, qui détermine sa sensibilité aux divers agents d'a tération (cf. figure 3 du premier volume). On peut donc répartir les applications du conditionnement sous atmosphere modifiée en fonction de trois catégories de produits à imentaires : es produits sees les produits à humidité intermédiaire et les produits humides.

2.2.1. Products sees (a_ < 0.4-0.5)

La durée de vie de ces produits (lait en poudre illocons de pomme de terre, legames deshydrates calcigranes oreagineuses fruits secs etc.) est generalement limitée par des phénomènes d'oxydation et de rancossement de la matière grasse l'azote utilise pour reduire la teneur en oxygene dans l'emba lige est donc contaminent employe. L'argon peut également être choisi pour une désoxygenation performante de l'a mosphère de l'embal age. La darée de vie de ces produits stockes à terminerature ambiante peut à use être triplec ou quadruplee sans at l'sation d'antioxydants.

111

La conservation de ces produits s'avere plus diffic le car outre les risques d'oxydation. L'auticga ciment preven r'dins ce cas les alterations enzymatiques et le deve oppement des moistissares. On util se sonvent du CO par ou des melanges No CO avec un fort pourcentage de CO (regais contre les mois soures). La determnation des por reentages de chaque gaz depend egalement de nombreux autres facteurs comme le type de flore contamir ante la charge in dia c'en micro-organismes, les cond tions d'Expiene et de man palation, la tenem en additits, la teraperature de conservation, etc.

On retrouve notariment d'instrette catégorie les produits à blise de pate (charenteries pat ssières patisser es industrielles etc. Un absorbeur d'oxygène peut etre associe au mellange glizeux dans le cas des produits de panification viennotserie pour eviter toute modification indestrable de l'itmosphere de condition sement

2.2.3. Produits a forte hunndite (a. > 0.8)

Le risque de deve oppement des micro-organismes est eleve dans cette categorie. Le CO₂ est toulours necessaire, mais la composition du me ange depend des produits et des exigences de l'attrisateur (type d'en ballige, durce de vie, etc.). De nombreux facteurs influent sur l'efficacité du conditionnement, le plus important d'entre eux demetirant la maltrise de la temperatire.

Cette categorie englobe la plupart des produits à imentaires

la charcuterie tra-che : les melanges gazeux binaires N. CO, utitises permettent d'al onger la DLLO de ces produits (saucisses fraiches ou cu tex, jambon, boudins, etc.). L'atmosphère modifice apporte par rapport au sous vide des avantages en terme d'attractivité de présentation du produit (image de produits

Lyvinsone I in pladomopte non-particular for any technical

trais, produits non adherents les uns aux autres, me, leur maint en de la couleur) ;

la a marke des meranges gazeux 50 % N ×0 % COs permettent de conditionner les volarles entreres ou piècees en doub ant leur durce de conservation ;

la mande preces (tableau 50). la confeur rouge vit est un élément ma élar da choix du consomnateur de viande de bœut. Le conditionnement doit concipermettre de maintenir cutte couleur tout en cytiani, le développement de micro organismes. Pour cela on utilise des pourcentiges d'Oi, compris entre 60 et 70 ° pour maintenir la myogli bine à l'état ovyde, et des pourcentages de CO compris entre 20 ° a (minimum efficace) et 25 ° (seu l'de précipation de proteines hydrosolubles responsables du brun ssement). Un me a ige. 70 ° a Oi, 20 ° a CO (10 ° a Ni permet ainsi une conservation de la couleur et des cuastités microbiologiques sur une periode de 21 jours.

Taba on 50 ■ Comparasson des durées de vie a Lair et sous atmosphere modifice (66 % O 25 % CO 9 % Not de a L'éreates viandes maintenues à 4. €

Produit	Durce de vie a l'air	Durée de vie sous melange
Ha it	4 10 1	16—5 octs
Porc	4 men	61.9 155
My des malies	Tends	A project
Abats (fore)	1-2 jours	6 jours

le proximi alors que le conditionnement des poissons fames et sales se fait sous un melange N (1) (avec 30 à 50 ° de (1)) le cas des poissons arais pose un problème particulier. En effet la contamination inscrobien le du produit est assez e évée do fait des opérations d'exisce acon et de fi clage et son à teracon enzyman que favorise le développement de ger nes aérobles présents dans le mactas ou de spojes de ger nes anaérobles strictes. Les persons doixe it donc être conditionnes dans d'exice entes conditions d'hygiène sous à ne spoère modif de chrische en (10) inélange 50 ° N (50 ° (10)), la temperature étant n'a menae versine de 0 ° cet le prodoit étant très frais moiris de 4 outrs après à capture. On peut it ors attendre des dorces de vie de fordre de 6 à 8 outrs. Si un doit e persona sur la qualité de produit it est profe able d'atriset un mélange termaire avec 5 à 10 ° d'O peur éviter tout developpement de (10) si un mélange termaire avec 5 à 10 ° d'O peur éviter tout developpement de (10) si un mélange

Pour rensemble de ces produits, le conditi nuement sous atmasphere modifice fit appel à des embal ages les plus étanches possibles afin de conserver les proportions du mélange gazeux introduit. Ce n'est pas le cas pour le conditionnement des végetairs de « 4° gamme » qui reausent des échanges respiratoires avec leur environnement (figure 129) ; ces dernières doivent être mainten s'imeme à un taux faible afin de ne pas entrainer l'asphysie du produit (métabolisme fermentaire en l'absence d'oxygène), en verhant à l'adequation entre le materiau d'eniba lage le produit et le mélange gazeux. Le métabolisme des végetaix induit une modification de la composition de l'atmosphère de conservation, qui ne dépend a l'équilibre que de la respi-

ration du vegeta, et des proprietes diffusives du film. La creation d'une atmosphère optimale necessite de disposer de films presentant une large gamme de permeabilité. au gaz (oxygene, gaz carbon que et dans certa ny cas ethylene) et a la vapear d'eau pour couvrar la plage d'intens te respiratoire des vegetaux (cf. chapitre 7, § 4).

2.3. Reglementation

La reglementation europeen e impose par la directive 94.54 t.E. la mention « conditioning sous atmosphere protectrice » sar l'et quetage. La directive 95.2. CE, modifiee par les directives 96 85 CE 98 11 CE et 200 5 CE définit les gaz du conditionnement comme des aduitifs et n'autor se que le dioxyde de carbone. l'azote, l'oxygene l'argon i heliam et le protoxy de d'azote en tant que gaz de conditionnement, propulseurs ou correcteur ducidité et ce sans rescriction ou limite max male d'utilisation. Les critères de purete pour ces six gaz autorises sont debinis part and rective 96.77 CT modifiee parties directives 96.86 CT et 2.00.63 CT. Pur or lears, and rective 2001 5 CE autorise I hydrogene communided all mentaire Aucune de ces directives ne définit de normes pour la qualité microbienne des gazde conditionnement



Lavoisiar Le pholocopie non autorisée sat un field

Réferences bibliographiques de la quatrieme partie

- Aplincourt M, Marsal P, Prudhomme JC (1998)
 Interactions physico-chimiques entre materiaux d'emballage meta lique et constituants alimentaires : corrosion et protection.
 In : Mu ton JL, Bureau G, L embullage des deurées alimentaires de grande consonnia-tion, Tec & Doc Lavoisier, 263-295
- Couturier Y (1998). Les materiaux cellulosiques, In Minton JL, Bureau G, L emballuge des denrees alimentaires de grande consumunion, Tec & Doc Lavoisier, 531-554
- De Leira JP (1998). Les films plastiques. In Mu ton JL, Bureau G, L'emballage des denrees alimentaires de grande consonination, lec & Ooc Lavoisier, 410-425
- Drufhe E (1998). Embodage sous atmosphere modifice. In: Million JL, Bureau G, L embolloge des denrees alimentaires de grande consumination, Tec & Doc Lavoisier, 635-655.
- Fergenbaum A (1998). Évaluation de la migration des matériaux plastiques au contact des aliments par des methodes alternatives. In . Multon JL. Barcau G. L'embaltage des denrées atimentaires de grande consommation. Tec & Doc Lavoisier 71-103
- Gerardi F, Couchoud II (1998). Les emballages rigides en matiere plastique pour les denrées agroaltmentaires. In Multon IL, Bureau G. L'emballage des denrées alimentaires de grande consummation, Tec & Doc Lavoisier, 427-443
- Germain V (2000). Conception de films d'emballage à permeabilité contrôlée *în* Grontard N, Les emballages actifs. Tec & Doc Lavoisier, 43-64
- Contard N, Guilbert S (1996). Bio-embaliage technologies net proprietes de materiaux comestibles et/ou biodégradables d'origine agricole. In Mathlouthi M, Embaliage et conservation des produits alimentaires. Polytechnica, 181-208
- Gontard N (1997). Unlisation des embaltages actifs pour améliorer la conservation des

- aliments. In La convervation des aliments, neuviernes rencontres AGORAL, Tec & Doc Lavoisser 275-284
- Gonfard N (1999). L'embaltage des produits alimentaires Pourquoi emballer et comment 2 Balleon du reseau TPA nº 16
- Contard N (2000). Panorama des emballages alimentaires actifs. In * Gontard N, Les emballages actifs, Tec & Doc Lavoisier 1.79
- Guerin J (1998). Emballage pour cuisson sous vide In Militon JL, Bureau G, L'emballage des demees alamentaires de grandicommunique, Tec & Doc Lavoisier, 869-871
- Guilbert S. Cuq B (1998). Les films et enrobages comestibles. In Mutton JL, Bareau G L emballage des denrées atmentaires de grande consomniation. Tec & Doc Lavotsiet, 471-530
- Hagel R. Pajean G (1998) Le verre d'emballage In Multon JL, Bureau G, L'emballage des deurces alimentatives de grunde consommation. Tec & Doc Lavoisier 297-324
- Josse B. Senvre AM, Mathlouthi M (1996)
 Permeabilité et structure dans les materiaux
 d'emballage polymères. In Mathlouthi
 M. Emballage et conservation des prochuts
 alimentaires, Polytechnica, 1-25.
- Hugel R (1998). Embaliage et environnement : le contexte. In : Multon JL, Barena G, L'emballage des denrees alimentaires de grande consommation, Tec & Doc Lavoisier 1015-1027
- Los F. Pascat B (1998). Quante des emballages migration. In Muiton JL, Bareau G, L'emballage des denrees alimentaires de grande consommation. Tec & Doc Lavoisier, 107-128.
- Multon JL, Borghese J, Smivage F, Bureau G, Feigenbaum A (1998). Les fonctions de l'emballage In Multon JL, Bureau G. L'emballage des denrees alimentaires de grande consommation. Tec & Doc Lavoisier. 6-103

- Pascat B (1997). Le couple produit atimentaire emballage-conditionnement In La conservation des aliments, neuviernes rencontres AGORAL, Tec & Doc Lavoisier, 123-134
- Ranno JP, L'emaire D (1998). L'emballage asepique. In: Malton JL, Bureau G, L'embaltage des denrées alimentaires de grande consommation, Tec & Doc Lavoisier, 579-596.
- Rocher E (1997). Nature et role des embatlages, dans de bons embaltages pour de bons prochuts. Les editions d'organisation, 16-29
- Varoquaux P (2000). Les films à permeabilite aux gaz ajustable appareation aux fruits et legumes. In Gontard N. Les embaltages actifs, Tee & Doc Lavoisier, 89-108.

Index

Congelation

pain 1 %

O'Lavorsier Lit photocopie non automase set un deixt

```
Cristallisation 292, 294
  - lactose 375

    lipide 395

    saucharose 368

CHISSON
  - cereale 137, 152
    mout 202, 210
  - pain 152, 157, 179
   - pate 184
   - viande 95
                   D
Decantation 295, 367
Diafikration 303, 351, 354, 356
Electrodialyse 307
Emballage
  - permeabilité 268, 419
    selectivité 268, 269, 423
  - sous atmosphere modifiee 267, 269
Emulsion 287
  - lait 59
  - œuf 115
Enzyme 22, 323
  - amylase 159, 171, 199, 202, 209,
  - arabinanase 227
```

cathepsine 80, 91 galactosidase 377

glucuse-isomerase 381

glucane 199

O'Levoisier. La photocopie non autonisen est un doirt

- invertase 374
- lipase 52
- hpoxygénase 158, 183
 lyase 226
 - pectine methylesterase 218, 224, 244
- peroxydase 255
- phosphatase alcaline 28, 52
- plasmine 22, 52
- polygalacturonase 158, 218, 225, 237, 242
- polyphenoloxydase 183, 255
- présure 24, 40, 43, 52, 354
- protéase 200, 209

Extraction

- par distillation, 405
- par solvant 313, 387, 403, 405

ŀ

Fermentation 318

- biere 204, 211
- cidre 244, 248
- last 30, 31
- malolactique 246
- pain 159, 174

Fibre

- cellulose 146
- pectine 220, 384

Eiltration frontale 367

- biere, 210, 212

Fromage

- égouttage 44
- páte fraiche 46, 48, 53
- pate molle 47, 49, 53
- páte pressée 47, 50, 53
- pâte pressée cuite 46, 51, 53

G

Gjueide

- alginate 383
- am.don 144, 194, 378
- carraghenane 381
- fibre 140, 146
 fructose 374
- glycogene 69, 81, 84, 87, 89, 92
- hydratation 280
- lactose 11, 375
- œaf, 108

- orge 193
- poisson 65
- saccharose 363, 372
- xanthane 384

н

Homogeneisation

- creme 56
- last 20, 31

Hulmidité du fromage dégraisse 52 Hydrogénation

- glucide 347, 374
- glucose 381
- lactose 37X
- lipide 347, 391
- maltose 381

1.

Levures 53, 98, 99, 174, 205, 211, 245 Lipide

- acides gras 8, 9
- acides gras insatures 10, 67, 93, 150, 347, 390, 391
- noides gras saturés 10, 67, 39,
- acides gras polyinsatures 67
- cereale 140, 150
- globules gras 8, 10, 19, 20, 59
- Inpoproteine 111, 113, 115, 122
- œuf 108, 113
- orge 193
- phospholipide 10, 12, 113, 116, 150, 356, 389
- poisson 62, 64, 65, 66, 93
- viande 62, 66, 93

Lor

- de Darcy 44, 296, 298
- de Frek 100, 268, 328, 364, 420, 425
- de Grbbs 286.
- de Henry 420, 422
- de Michaelis 25, 323, 324, 329, 334, 336
- de Monod 319, 322
 de Stockes 19, 287, 295

M

Maltage 195

- germination 196, 207

- algunate 383

caseine 352

carraghénane 382

protéine 350 - touraillage 197, 207 proteine sérique 3.55 trempe 196, 206 profesine vegetale, 362 Maturatic n xanthane 385 viande 90, 95 Proprieté technofonctionnelle creme 57 aromatisant 159, 203 Iru t 2 6 -- colorant 105, 159, 207 Microfiltration 296 emulsifiant 105, 115, 285 biere 212 gelifiant 105, 118, 121, 222, 244 casémate 357 hydratation 279 - cidre 249 moussant 105, 113, 204, 246, 285 fruit 235, 238 texturant 154, 282 last 29, 39, 354 Proteine Minéraux a-lactalbumine 16, 357 - céréale 140 β-Inctoglobuline 16, 357 - Init 17, 23 - actine 75, 102 -œuf 108 - actomyosine 75 - orge 193 - caséine 12, 14 poisson 65, 81 cereale 140 - viande 81 congulation 95 Maisissure 53, 55, 99 collagene 72 77 78 79 95 - 02 360 Measse 114 154 gelification 43, 103, 283, 285 - gliadine 149, 169 O glutéline 194 Osmose inverse gluten 149, 154 ceuf 128 glutenine 149 169 Oxydation granule 108, 121 – caroténoïde 158 hydratation 280 lait 20, 59 - last 349 lipide 93, 158 lysozyme 111, 130, 359 myoglobine 73, 92 myofibrille 69, 70, 74 proteine 155 myoglobine 72, 73 p myosine 74, 102 - œuf 108, 119 Pasteurisation - orge 193 - fruit 240 ovalbumine 110, 120 - last 27, 28 phosvitine 112 reuf 126 plasma 108, 121 Pigment 397 poisson 65 Poudre serique 12, 15. hygroscopicité 37 - last 35, 36 R rehydratation 37 Reacteur traitement thermque 129 - continu à lit fixe 336 Précipitation 359

continu parfaitement agité 333

discontinu 330

discontinu alimente 331

Réaction de Maillard 28, 92, 129, 137, 159, 180, 198

Rigor mortis 86

S

Saveur

- limonoïde 228, 239
- lupatone 203
- polyphénol 220, 229, 239, 242

Séchage

- œuf 129
- păte 187
- lait 33

Sel

- marinade 100
- saumure 49, 50, 51, 95

T

Tension interfaciale 285, 389 Traitement thermique

- amidon 146, 202, 208, 342, 381
- cidre 250.

- creme 56
- lait 22, 27, 28, 31
- -æuf 119, 126
- poisson 100, 103
- proteine 343
- végétaux 257

Trans-esterification 393

Transition vitreuse 146, 281, 371

Trimethylamine 68, 93

U

Ultrafiltration 298

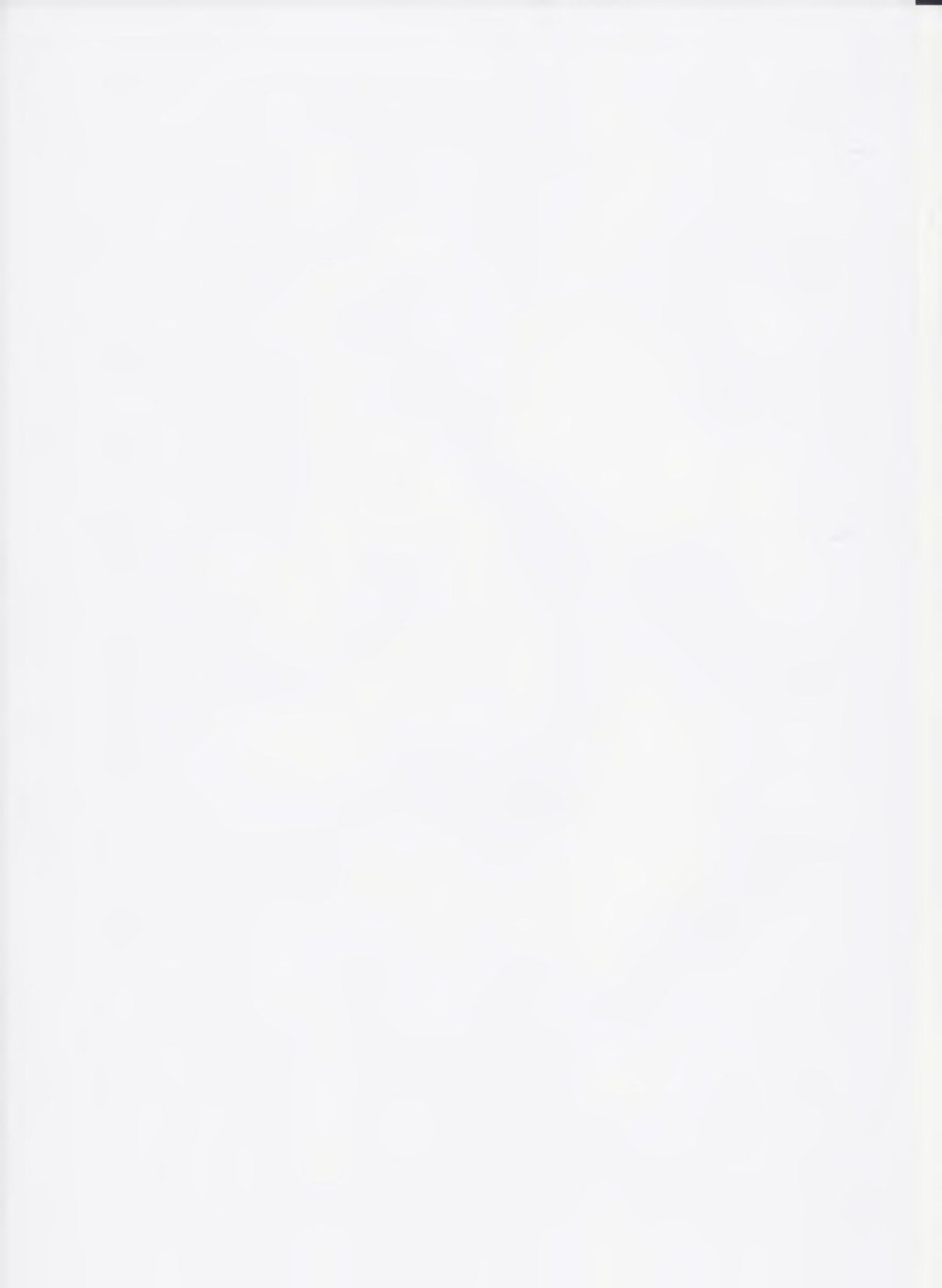
- lactoserum 355
- lait 48, 351
- ceuf 128
- proteine végétale 362



Valeur

- boulangère 168
- meunière 163
- pastière 182





La maîtrise de la qualité des aliments et le développement de nouveaux produits en adéquation avec les multiples exigences du marché impliquent de la part des responsables techniques du secteur agroalimentaire une démarche de plus en plus rigoureuse. Celle-ci s'appuie notamment sur les acquis scientifiques en microbiologie et physico-chimie des aliments, et sur les technologies mises en œuvre dans leur élaboration et leur conservation.

Science des aliments — Biochimie • Microbiologie • Procédés • Produits expose l'ensemble des fondements biologiques et physico-chimiques nécessaires à la maîtrise de l'élaboration des aliments et de leur évolution suivant les conditions de conservation, ainsi que les bases thermodynamiques des procédés mis en œuvre.

- Le volume 1, « Stabilisation biologique et physico-chimique » décrit les phénomènes microbiologiques, biochimiques et physico-chimiques impliqués dans l'évolution de la qualité des aliments, ainsi que les procédés et moyens technologiques permettant d'en assurer la stabilité biologique et physico-chimique.
- ▶ Le volume 2, « Technologie des produits alimentaires » présente les bases biologiques, physico-chimiques et technologiques de l'élaboration des principaux aliments d'origine animale et végétale, ainsi que les perspectives en matière de technologie d'assemblage qu'offre le développement des ingrédients alimentaires.

Cet ouvrage, par son approche synthétique et didactique, s'adresse aux techniciens supérieurs et aux ingénieurs de l'ensemble des secteurs agroalimentaires. Il apporte également une contribution utile à la formation des étudiants des filières agroalimentaires ou biotechnologiques (BTS, IUT, licences, masters et écoles d'ingénieurs).

Romain Jeantet, Thomas Croguennec et Gérard Brulé sont tous les trois enseignants chercheurs au sein du département agroalimentaire d'Agrocampus Rennes.

Pierre Schuck est ingénieur au laboratoire de recherche en technologie laitière du centre INRA de Rennes.

Ils ont également participé à la rédaction d'Initiation à la technologie fromagère, Les produits industriels laitiers et Génie des procédés appliqué à l'industrie laitière, parus aux éditions Tec & Doc.

